This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



世界知的所有権機関

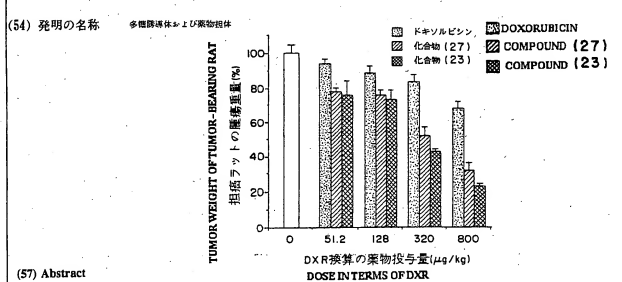
国際事務局

特許協力条約に基づいて公開された国際出願



51) 国際特許分類 5		(11)	国際公開番号	WO 94/19376
C08B 37/00	A1		•	
		(43)	国際公開日	1994年9月1日(01.09.94)
(21) 国際出顧番号 '. PCT/JP94/00322 (22) 国際出顧日 1994年2月28日(28. 02. 94)			山本敬司(YAMAMOTO, Keij	i)[JP/JP] 西2-55 ハイツ大下1U2号 Chiba,(JP
			央野 哲 (OKUNO, Satoshi	
(30) 優先権データ			〒341 埼玉県三郷市早稲田8-	5-18 Sait.ama, (JP)
特顯平 5/3 6 6 3 5 1993年2月26日(26.02.93) JP			菅原州一(SUGAWARA, Shui	
•			〒 277 千葉県柏市西柏台2 - 1	ー1 シティバラス柏1018
(71)出 顯人(米国を除くすべての指定国について)			Chiba, (JP)	VEIRAIRI
株式会社 ディ・ディ・エス研究所			鹿島信一(KASHIMA, Nobuk	34-474 パウハウス203号
(DRUG DELIVERY SYSTEM INSTITUTE, LTD.)[JP/JP] 〒150 東京都渋谷区渋谷二丁目17番5号 Tokyo,(JP)			イ270-01 千葉泉成田市四初4 Chiba, (JP)	14-474 NYNYX2003
			井上和慰 (INOUE, Kazuhir	0)[JP/JP]
(72) 発明者; および			〒274 千葉県船橋市松ヶ丘5-	
(75) 発明者/出願人(米園についてのみ) ⁻ 野草秀夫(NOGUSA, Hideo)[JP/JP]			(74) 代理人	
デュラス (NOJUSA, FILEO) (37/31) デ277 千葉県柏市明原2-9-10 パイロットハウス柏10	2		弁理士 佐藤一雄,外(SATO,	Kazuo et al.)
Chiba, (JP)'	• .			:丁目2番3号 高士ピル323号
氏名 洋(HAMÁNA, Hiroshi)(JP/JP)			協和特許法律事務所 Tokyo,	
〒278 千葉県野田市山崎 2694 ビューバレー梅郷A - 30	7号		,	•
Ohiba, (JP)			(81) 指定国	
矢野敏朗(YANO, Toshiro)[JP/JP]				T, BE, CH, DE, DK, ES, FR.
〒277 千葉県柏市あけぼの3-1-8 セザール柏410			GB, GR, IE, IT, LU,	MC, NL, PT, SE).
Chiba, (JP)				国際調査報告報
加治木正洋(KAJIKI, Masahiro)[JP/JP]			添付公開書類	四烷酮丝報音性
〒270-01 千葉県流山市西初石2-928-15 ジュネバレ	/ス初石3	0 1	0	·
Chiba, (JP)			•	

(54) Title: POLYSACCHARIDE DERIVATIVE AND DRUG CARRIER



A novel polysaccharide derivative, and a drug carrier and a drug composite both comprising said derivative. The derivative is a carboxylated polysaccharide wherein a peptide chain composed of one to eight same or different amino acids is introduced into part or all of the carboxyl groups of the polysaccharide and wherein part or all of those amino or carboxyl groups of the peptide chain which do not participate in the above linkage to the carboxyl groups of the polysaccharide may be bonded to the carboxyl, amino or hydroxyl groups of another compound (e.g. a drug) through amide or ester bonds. The derivative can migrate to the tumor-bearing region so readily that it can efficiently send drugs which are problematic in the side effects or have limited persistence of the drug activity in the tumor-bearing region.

(57) 要約

新規な多糖誘導体並びに新規な多糖誘導体からなる薬物担体および薬物複合体が開示されてする多糖の一部または、カルボキシル基を有する多糖の一たはなり、1~8個の同一でなるのの同じないでは、1~8個の同じはなり、前記ペプチド鎖のカルボキシル基の一部またはなり、前記ペプチドものかが、は全部のカルボキシル基の一部またはなが、他のなは薬物)の該カルボキシル基、アミトはないが、といる。である。

前記多糖誘導体は腫瘍への移行性が高い。従って、副作用または腫瘍における薬効の持続に限界のある薬剤を効率的に腫瘍に送達することができる。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AM アルイニア AT オーストリア AU オーストラリア	C2 チェッコ共和国 DE ドイツ DK デンマーク	KP 朝鮮氏王主義八氏共和国 KR 大韓民国 K2 カザフスタン	PL ボーランド PT ボルトガル
BB バルバドス BE ベルギー BF ブルキナファフ	EE エストニア ES スペイン FL フィンランド	ロ リビデンシュタイン LK スリランカ LT リトアニア	RO ルーマニア RU ロシア連邦 SD スーダン SE スウェーデン
BG ブルガリア BJ ペナン BR ブラジル	FR フランス GA カホン GB イギリス	LU ルクセンブルグ LV ラトヴィア MC モナコ MD モルドバ	SI スロヴェニア SK スロヴァキア共和国 SN セネガル
BY ペラルーシ CA カナダ CF 中央アフリカ共和国	GE グルジア GN ギニア GR ギリシャ -HU ハンカリー	MG マダガスカル ML マリ MN モンゴル	TD チャード TG トーコ TJ タジキスタン
CG コンザー CH スイス Cl コート・ジボアール CM カメルーン	IE アイルランド IT イタリー JP 日本	MR モーリタニア MW マラウイ NE ニジェール	TT トリニグードトバゴ UA ウクライナ US 米国
CN 中国 CS チェッコスロヴァトア	KE THY KG IN FREE	NL オランザ NO ノルウェー	· UZ ウズベキスタン共和国 VN ヴィェトナム

明細書

多糖誘導体および薬物担体

発明の背景

産業上の利用分野

本発明は新規な多糖誘導体からなる薬物担体および薬物複合体に関し、更に詳しくは、多糖にペプチドが導入された薬物担体およびこれに更に薬物が導入された薬物複合体に関する。

従来の技術

水溶性高分子を薬物担体として使用することは、従来からとりわけ製剤の分野において試みられ、関連すカルボシの技術が提供されてきた。多くの場合におルセルロース、ヒドロールメチルロースをのではかり使用され、徐放化等が意図されての大大・ヒドローがのかではないのの、担体に化学結合しているものではない。

ところで、薬物を必要な組織に必要な時に必要な量だけ送達する、いわゆる薬物送達の技術において、水溶性 高分子を薬物担体として利用する場合には、単なる混合 ではなく、薬物が担体に化学結合する必要がある。そのような試みとして多糖類について下記文献1),2),3)があり、1)ではカルボキシル化デキストランにマイトマイシンCを結合する技術、3)では同じくマンナンにプレオマイシンを結合する技術がそれぞれ開示されている。

- 1) 瀬崎 仁:薬学雑誌、109,611-621,(1989)
- 2) 第49回日本癌学会総会記事(1990)425頁、演題番号2155
- 3) 第49回日本癌学会総会記事(1990)425頁、演題番号2154

しかし、これら薬物を化学結合して薬物送達を行う技術については、その試みは未だ十分な展開がなされていないのが実状である。

発明の概要

本発明者らは今般、多糖について、その薬物担体としての利用の可能性を検討した。その結果、多糖にペプチド鎖を導入した多糖誘導体が、薬物担体として優れた性質を有することを見出した。

従って、本発明は、薬物が薬物担体に化学結合を介して保持され、薬物送達が可能な新規な薬物担体およびその薬物複合体を提供することを目的としている。

本発明による多糖誘導体は腫瘍への移行性が高く、副作用のある薬物または腫瘍において薬効の持続に限界のある薬物を効率的に腫瘍に送達することができる。

また、本発明による多糖誘導体は体内において徐々に 薬物を放出する性質を有することから、血中の薬物濃度 を長時間にわたり維持することができる。

従って本発明によれば、多糖誘導体からなる薬物担体 および薬物複合体が提供される。

本発明において「カルボキシル基を有する多糖」とは、本来的にその構造中にカルボキシル基を有する多糖(例えば、ヒアルロン酸、ペクチン酸、アルギン酸、コンドロイチン、ヘパリンなど)に加え、本来的にカルボキシルを有さない多糖(例えば、プルラン、デキストリン、セナン、キチン、イヌリン、レバン、キシラン、アラビン、マンノグルカン、キトサンなど)であって、その

一部もしくは全部の水酸基の水素原子がカルボキシ C 1-4 アルキル基で置換されてなるものまたはその一 部もしくは全部の水酸基にエステル結合を介して多塩基 性酸が導入されてなるもの、をも意味するものとする。

また、本明細書において「多糖誘導体」という語は、薬物担体である場合と薬物と結合した薬物複合体である場合の両方を含むものとする。また、本明細書において「酸アミド結合」とは、ウレタン結合およびウレア結合をも含む意味に用いることとする。

図面の簡単な説明

第1図は、実施例1で得られたカルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-(G 1 y-G 1 y-P h e - G 1 y)-D X R (2 3)の紫外・可視部吸収スペクトル(濃度:3 0 0 μg/ ml、溶媒:水)を示した図である。

第2図は、実施例1で得られたカルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-(G1y-G1y-Phe-G1y)-DXR(23)のゲルろ過溶出パターン(検出:478nmにおける可視吸光度)を示した図である。

第 3 図は、実施例 2 で得られたカルボキシメチルプルランナトリウム塩 - 3′-N-(Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR(24)の紫外・可視部吸収スペクトル(濃度:300μg/ml、溶媒:水)を示した図

である。

第4図は、実施例2で得られたカルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-(Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR(24)のゲルろ過溶出パターン(検出:478nmにおける可視吸光度)を示した図である。

第 5 図は、実施例 7 で得られたカルボキシメチルプルランナトリウム塩 - 3′ - N - G l y - D X R (29) の紫外・可視部吸収スペクトル(濃度:200μg/ml、溶媒:水)を示した図である。

第6図は、実施例7で得られたカルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-Gly-DXR(29)のゲルろ過溶出パターン(検出:478nmにおける可視吸光度)を示した図である。

第7図は、実施例15で得られたスクシニルプルランナトリウム塩-3′-N-(Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR(42)の紫外・可視部吸収スペクトル(濃度:300μg/ml、溶媒:水)を示した図である。

第8図は、実施例15で得られたスクシニルプルランナトリウム塩-3′-N-(Gly-Gly-Phe-Gly)-Phe Gly)-DXR(42)のゲルろ過溶出パターン(検出:478nmにおける可視吸光度)を示した図である。
 第9図は、実施例16で得られたカルボキシメチルキ

チンナトリウム塩 - 3′ - N - (G 1 y - G 1 y - P h e - G 1 y) - D X R (4 4) の紫外・可視部吸収スペクトル (濃度: 1. 1 m g / m 1、溶媒: 水) を示した図である。

第10図は、実施例16で得られたカルボキシメチルキチンナトリウム塩-3′-N-(G l y-G l y-P h e-G l y)-DXR(44)のゲルろ過溶出パターン(検出:478nmにおける可視吸光度)を示した図である。

第11図は、実施例17で得られたカルボキシメチルデキストランナトリウム塩-3′-N-(Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR(46)の紫外・可視部吸収スペクトル(濃度:400μg/ml、溶媒:水)を示した図である。

第12図は、実施例17で得られたカルボキシメチルデキストランナトリウム塩-3′-N-(G l y-G l y-P h e-G l y)-D X R の(46)ゲルろ過溶出パターン(検出:478n m における可視吸光度)を示した図である。

第13図は、実施例18で得られたカルボキシメチルマンノグルカンナトリウム塩-3′-N-(G l y-G l y-D X R (48)の紫外・可視部吸収スペクトル(濃度:1.12mg/m1、溶媒:水)を示した図である。

第14図は、実施例18で得られたカルボキシメチルマンノグルカンナトリウム塩-3′-N-(G l y-G l y-Phe-Gly)-DXR(48)のゲルろ過溶出パターン(検出:478nmにおける可視吸光度)を示した図である。

第15図は、実施例19で得られた N ー アセチルー脱 N ー 硫酸化ヘパリンナトリウム塩 ー 3′ ー N ー (G 1 y ー G 1 y ー P h e ー G 1 y) ー D X R (5 0) の紫外・可視部吸収スペクトル(濃度: 2 5 7 μg/m 1、溶媒:水)を示した図である。

第16図は、実施例19で得られた N - アセチルー脱 N - 硫酸化ヘパリンナトリウム塩- 3′ - N - (G 1 y - G 1 y - P h e - G 1 y) - D X R (5 0) のゲルろ 過溶出パターン(検出:478n m における可視吸光度) を示した図である。

第17図は、実施例20で得られたヒアルロン酸ナトリウム塩-3′-N-(Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR(53)の紫外・可視部吸収スペクトル (濃度:181μg/ml、溶媒:水)を示した図である。

第18図は、実施例20で得られたヒアルロン酸ナトリウム塩-3′-N-(Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR(53)のゲルろ過溶出パターン(検出:478nmにおける可視吸光度)を示した図である。

第19図は、本発明による薬物複合体またはドキソルビシンの投与量と腫瘍重量との関係を表わしたグラフである。

第20図は、本発明による薬物複合体またはドキソルビシンが投与された正常ラットの体重変化を表わしたグラフである。

発明の具体的説明

多糖誘導体

本発明による多糖誘導体には、まず本来的にその構造中にカルボキシル基を有する多糖を基本骨格として有するものが含まれる。

さらに本発明による多糖誘導体には、本来的にそその構造にカルボキシル基を有さな本の構造中でもものもまれる。この本来では、本来のは、ないのは、ないので、は全部ののないで、ないが、そのは、ないので、はない。

本発明による多糖誘導体は、上記多糖が有するカルボキシル基にペプチド鎖が導入されてなる構造を有する。 多糖の水酸基の水素原子と置換されるカルボキシ C 1 - 4 アルキル基のアルキル部分は直鎖または分岐鎖 のいずれをも含むものとする。 カルボキシ C ₁₋₄ アルキル基の好ましい例としては、カルボキシメチル基、カルボキシプロピル基、カルボキシィソプロピル基、カルボキシィソプロピル基、カルボキシィソプロピル基、カルボキシブチル基などが挙げられる。

多糖の水酸基にエステル結合を介して導入される多塩 基性酸とは、酸1分子中に供与し得るプロトンを2以上 有する酸、すなわち塩基度2以上の酸、をいう。多塩基 性酸の好ましい例としては、マロン酸、コハク酸、グル タール酸、アジピン酸、マレイン酸、フマル酸、シトラ コン酸、シスアコニット酸、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、ジグリコール酸などが挙げられる。

上記において、カルボキシアルキル基または多塩基性酸の導入の程度は、糖残基一つあたりのカルボキシアルキル基または多塩基性酸の数(ペプチド鎖が更にこれらに導入された基も含む)として定義される「置換度」によって表すことができる。すなわち、

| 分子中のカルボキシアルキル基および多塩基性酸の総数 | 分子中の糖残基の総数 | 分子中の糖残基の総数 |

と表すことができる。なお、以下この置換度を、カルボキシアルキル基がカルボキシメチル基である場合には 「カルボキシメチル化度」と、多塩基性酸がコハク酸で ある場合には「スクシニル化度」と、いうことがある。 多糖がプルランの場合、全ての水酸基が置換された場合には置換度は3であり、0.1以上が好ましい。

多糖がキチンである場合、全ての水酸基が置換された場合には置換度は2であり、0.1以上が好ましい。

多糖がデキストランである場合、全ての水酸基が置換された場合には置換度は3であり、0.1以上が好ましい。

多糖がマンノグルカンである場合、全ての水酸基が置換された場合には置換度は3であり、0.1以上が好ましい。

なお、多糖が元来カルボキシル基を有するものである 場合を除き、多糖誘導体分子中に少なくとも1つのカルボキシアルキル基または多塩基性酸が存在していることが必要である。従って、この意味で置換度が0である化合物は多糖誘導体から除かれる。

本発明において多糖に導入されるペプチド鎖は、1~8個の同一または異なるアミノ酸を含んでなるもの、である。このアミノ酸の数は薬物放出特性を考慮すると2以上であるのがより好ましく、更に好さを考慮すると6以下であるのがより好ましく、更に好ましくは4以下である。

アミノ酸の種類については特に限定されないが、本発明の好ましい態様によれば、アミノ酸が中性アミノ酸で

かつ2以上の場合であって、アミノ酸が異種の組み合わせであるのが好ましい。このようなペプチド鎖の例としては、-Phe-G1y-および鎖中にこの配列を含むペプチド鎖が挙げられる(ここで、この-Phe-G1y-および鎖中にこの配列を含むペプチド鎖のN末端側が多糖のカルボキシル基に導入されてなる)。

多糖のカルボキシル基へのペプチド鎖の導入は全ての そのカルボキシル基にされていてもよいが、そのペプチ ド鎖に導入される薬物の物理化学的性質および薬理学的 性質に応じてその導入の程度を適宜決定するのが好まし 410

このペプチド鎖のアミノ酸配列は、臓器内での酵素 (例えばプロテアーゼ、ペプチダーゼ)による作用で、 薬物またはその活性分子種が速やかに、場合によって徐々に生成されるものでなければならない。アミノ酸は、 中性アミ酸、塩基性アミノ酸および酸性アミノ酸のいずれであってもよい。

多糖のカルボキシル基との結合に関与してないペプチドのアミノ基またはカルボキシル基は、他の化合物のカルボキシル基、アミノ基または水酸基と酸アミド結合またはエステル結合していてもよい。

他の化合物としては、ペプチド末端のアミノ基またはカルボキシル基と結合してペプチドを保護するの分ができた。この化合物のうち官能基を保護している。基は一般にアミノ酸を保護に用いる。としてははサカルボニルを関が、カルボキシルを基が、はなり、基としてはなアルイミグの人ははチルイミンができる。

他の化合物がアミノ基、カルボキシル基または水酸基 を有する薬物である場合、薬物が酸アミド結合またはエ ステル結合により導入されていて、薬物複合体を形成し ている場合も、本発明による多糖誘導体に包含される。 本発明による多糖誘導体はその塩として存在するにとができるが、その用途を考慮すれば薬学上許容可能ない。 であることが好ましい。そのような塩としては、ナリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩のようなアルカリ・金属の塩、アルギニン塩、カリジン塩のようなアミノ酸塩などが挙げられる。

本発明による多糖誘導体は、それに薬物を担持させて腫瘍組織等にその薬物を送達する、薬物担体として利用することができる。また、本発明による多糖誘導体は、生体内で薬物を放出するとともに、長時間の体内残留が起こらないことが期待される。

本発明による多糖誘導体のペプチド鎖への抗腫瘍剤その他の薬物の導入は、薬物を、ペプチド鎖の末端アミノ酸のアミノ基またはカルボキシル基を利用して行うことができる。

例えば、アミノ基を有する薬物は、末端アミノ酸のカルボキシル基と酸アミド結合することが可能である。またアルコール性水酸基を有する薬物は、末端アミノ酸のカルボキシル基とエステル結合することが可能である。 さらにカルボキシル基を有する薬物は、末端アミノ酸のアミノ基と結合することが可能である。

このような薬物の具体例として、アミノ基を有する薬物としては、ドキソルビシン、ダウノルビシン、マイト

マイシン C、プレオマイシンなどが挙げられ、アルコール性水酸基を有する薬物としては、シクロシチジン、ビンクリスチン、ビンプラスチン、アドレナリンなどが挙げられる。またカルボキシル基を有する薬物としては、メトトレキサート、ブメタニド、フロセミド、ジノプロストなどが挙げられる。

これら以外にも、ペプチド鎖と酸アミド結合またはエステル結合し得るような誘導体に変換された薬物を用いることも可能である。

多糖誘導体への薬物の導入率は、薬物および多糖の種類によって適宜選択されるが、一般的には以下のとおりである。

多糖がプルランの場合には 0. 1~30重量%が好ましく、1~10重量%が特に好ましい。

多糖がキチンの場合には O. 1~30重量%が好ましく、1~10重量%が特に好ましい。

多糖がデキストランの場合には O. 1 ~ 3 O 重量 % が 好ましく、1~1 O 重量 % が特に好ましい。

多糖がマンノグルカンの場合には〇. 1~30重量%が好ましく、1~10重量%が特に好ましい。

多糖が N - アセチルー脱 N - 硫酸 化ヘパリンの場合には O . 1 ~ 3 O 重量 % が好ましく、 1 ~ 1 O 重量 % が特に好ましい。

多糖がヒアルロン酸の場合には〇. 1~30重量%が

好ましく、1~10重量%が特に好ましい。

本発明による多糖誘導体のうち薬物を導入した薬物複合体も、その塩として存在することができる。好適な塩の例としてはナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩のようなアルカリ土類金属塩、アルギニン塩、リジン塩のようなアミノ酸塩を挙げることができる。

多糖がプルラン、キチン、デキストラン、マンノグルカン、N-アセチルー脱N-硫酸化ヘパリン、ヒアルロン酸である多糖誘導体について説明すると以下のとおりである。

多糖がプルランである多糖誘導体 (以下「プルラン誘導体」ということがある) は、下記式 (I) で表される繰り返し単位を含んでなるもの、である。

(上記式中、R¹⁻⁹は、同一または異なっていてもよく、それぞれ水素原子、基一(CH₂)m-CO-X、基-CO-(CH₂)n-CO-Xまたは 基-CO-A-CO-X(ここで、-CO-A-CO-は多塩基性酸の二個のカルボキシル基の水酸基が除かれた多塩基性酸残基を表す)を表し、

ここで、Xは、水素原子または1~8個の同一もしくは異なるアミノ酸を含んでなるペプチド鎖を表していてがまたの結合に関与してないがまたはなかルボキシル基の一部または全部は、カルボキシル基、アミノ基または水酸基と、酸アミド
結合またはエステル結合していてもよく、

m は 1 ~ 4 の整数を表し、n は 1 ~ 4 の整数を表す) 上記プルラン誘導体の分子量は、そのプルラン部分に おいて 2 × 1 0 ³ ~ 1 × 1 0 ⁶ のものが好ましく、 1 × 1 0 ⁴ ~ 2 × 1 0 ⁵ のものがより好ましい。

プルラン誘導体においては、糖残基1つあたり 0.0001~3.0のペプチド鎖が導入されているのが好ましく、より好ましくは 0.01~0.1である。

多糖がキチンである多糖誘導体(以下「キチン誘導体」 ということがある)は、下記式 (11) で表される繰り返 し単位を含んでなるもの、である。

PCT/JP94/00322

$$\begin{array}{c|c}
\hline
 & OR^1 \\
\hline
 & OR^2 \\
\hline
 & OR^4 \\
\hline
 & OR^$$

(上記式中、R¹⁻⁴は、同一または異なっていてもよく、それぞれ式(I)で定義されたものと同一内容の基を表す)

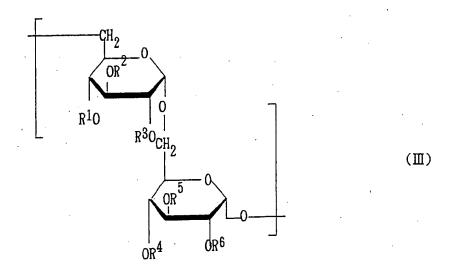
上記キチン誘導体の分子量は、そのキチン部分において $2 \times 1 \ 0^{8} \sim 1 \times 1 \ 0^{6}$ のものが好ましく、 $1 \times 1 \ 0^{4} \sim 2 \times 1 \ 0^{5}$ のものがより好ましい。

キチン誘導体においては糖残基1つあたり 0.01 ~2.0のペプチド鎖が導入されているのが好ましく、 より好ましくは 0.01~0.1である。

PCT/JP94/00322

WO 94/19376

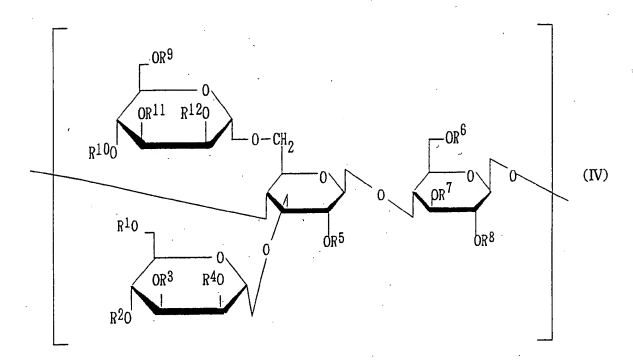
多糖がデキストランである多糖誘導体(以下「デキストラン誘導体」ということがある)は、下記式(111)で表される繰り返し単位を含んでなるもの、である。



(上記式中、R¹⁻⁶は、同一または異なっていてもよく、それぞれ式(I)で定義されたものと同一内容の基を表す)

上記デキストラン誘導体の分子量は、そのデキストラン部分において $2 \times 10^{8} \sim 1 \times 10^{6}$ のものが好ましく、 $1 \times 10^{4} \sim 2 \times 10^{5}$ のものがより好ましい。

多糖がマンノグルカンである多糖誘導体(以下「マン ノグルカン誘導体」ということがある)は、下記式(IV) で表される繰り返し単位を含んでなるもの、である。



(上記式中、 R^{1-9} は、同一または異なっていてもよく、それぞれ式 (I) で定義されたものと同一内容の基を表し、 R^{10-12} は同一または異なっていてもよく、それぞれ R^{1-9} と同一内容の基を表す)

上記マンノグルカン誘導体の分子量は、そのマンノグルカン部分において $2 \times 10^3 \sim 1 \times 10^6$ のものが好ましく、 $1 \times 10^4 \sim 2 \times 10^5$ のものがより好ましい。

マンノグルカン誘導体においては繰り返し単位あたり 0.004~12.0のペプチド鎖が導入されているの が好ましく、より好ましくは0.04~0.4である。 本発明による多糖誘導体においては、各糖単位の構造が前記一般式(I)~(IV)のいずれかの範囲内にあれば、隣り合う糖単位においてそのカルボキシアルキル基または多塩基性酸の導入位置は、同一でも異なっていてもよい。

多糖がN-アセチルー脱N-硫酸化ヘパリンである多糖誘導体(以下「ヘパリン誘導体」ということがある)は、下記式(V)で表される繰り返し単位を含んでなるもの、である。

(V)

(上記式中、Xは1~8個の同一または異なるアミノ酸を含んでなるペプチド鎖を表し、該ペプチド鎖の、Nアセチルー脱N硫酸化ヘパリンとの結合に関与してないアミノ基またはカルボキシル基の一部または全部は、カルボキシル基、アミノ基または水酸基と、酸アミ

ド結合またはエステル結合していてもよい)

上記へパリン誘導体の分子量は、そのN アセチルー脱 N 硫酸化ヘパリン部分において $2 \times 10^3 \sim 6 \times 10^4$ のものが好ましく、 $1 \times 10^4 \sim 6 \times 10^4$ のものがより好ましい。

ヘパリン誘導体においては繰り返し単位あたり 0.0 01~2.0のペプチド鎖が導入されているのが好ましく、より好ましくは 0.01~0.1である。

多糖がヒアルロン酸である多糖誘導体(以下「ヒアルロン酸誘導体」ということがある)は、下記式(VI)で表される繰り返し単位を含んでなるもの、である。

(上記式中、 X は式 (V) と同一内容のペプチド鎖を表す)

上記ヒアルロン酸誘導体の分子量は、そのヒアルロン酸部分において $2 \times 10^{3} \sim 6 \times 10^{6}$ のものが好ましく、 $1 \times 10^{4} \sim 2 \times 10^{5}$ のものがより好ましい。

ヒアルロン酸誘導体においては繰り返し単位あたり O. O 1 ~ O. 1 のペプチド鎖が導入されているのが好ま

しく、より好ましくは0.01~0.1である。

多糖誘導体の製造

数分~数日間かけて反応させることによって得ることができる。この場合、温度およびアルカリの添加量を変化させることにより「置換度」を調節することができる。

多糖へのペプチド鎖の導入の程度は、添加するペプチドの量によって調整することができる。従って、すべてのカルボキシル基にペプチド鎖を導入したい場合には、 過剰量のペプチドを反応させるのが好ましい。

薬物複合体は、上記のようにして得た多糖誘導体のペプチドに薬物を、ペプチドおよび薬物のそれぞれが有す

る官能基の結合を介して導入することによって得ることができる。

また、あらかじめ薬物を結合させたペプチド鎖を多糖 に導入することによっても得ることができる。

さらに、本発明による多糖誘導体は、ペプチド鎖を導入した薬物を先に得て、それを多糖に導入する順序で得てもよい。ペプチド鎖への薬物の導入は、上記した多糖誘導体への薬物の導入と同様に、その利用しようとする管能基の性質に従って適宜実施することができる。なお、薬物とペプチド鎖とを反応させる場合、ペプチド鎖の反

応に関与しないN末端またはC末端を保護基で保護しておくのが好ましい。

本発明においては、一部の水酸基がポリエチレングリコールなどでエーテル化された多糖を使用することも可能である。また、多糖を酵素によって任意の分子量のものに分解して使用することも可能である。

実 施 例

本発明を以下の実施例によってさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。 また、実施例中の化合物番号は後記する合成過程を示すスキーム中に示された番号である。

さらに以下の実施例において、多糖誘導体のカルボキシメチル化度またはスクシニル化度は、アルカリ滴定によって求めた。また、薬物の導入量(重量%)は、薬物の特性吸収を利用した吸光度分析(478nm 付近)から求めた。さらにゲルろ過法は間の条件によって行った(カラム:TSK gel G4000 PW_{XL}、溶離液:O.1 M NaCl、流速:O.8 ml/min、カラム温度:4 O $^{\circ}$ 、試料注入量:約50 μ g)。

以下の参考例および実施例では次の略号を使用する。 D X R : ドキソルビシン、 D N R : ダウノルビシン、 T r t : トリフェニルメチル基(トリチル基)。

参考例1

カルボキシメチルプルランナトリウム塩 (2)

プルラン(1)(10g、重量平均分子量:約15万、株式会社林原生物化学研究所製)を6N水酸化ナトリウム溶液(140㎡)に溶解した。次にクロロ酢酸(30g)を加えて、70℃で2時間攪拌した。反応後、メタノール(1000㎡)を添加し、遠心分離した後、析出した沈殿物を精製水(100㎡)に溶解し、透析膜(分子量カットオフ12,000~14,000、スペクトラム社製)を用いて、精製水を外液として4℃で2日間透析した。透析内液を取りだし、凍結乾燥して標記化合物(2)(8.7g)を得た。この物質の糖残基当りのカルボキシメチル化度は、0.6であった。

参考例2

カルボキシメチルプルランナトリウム塩 (3)

プルラン(1)(5g、重量平均分子量:約15万、株式会社林原生物化学研究所製)を1N水酸化ナトリウム溶液(250ml)に溶解した。次にクロロ酢酸(7.5g)を加えて、70℃で2時間攪拌した。反応後、メタノール(100ml)を添加し、遠心分離した後、、析出した沈殿物を精製水(100ml)に溶解し、透析膜(分子量カットオフ12,000~14,000、ペクトラム社製)を用いて、精製水を外液として4℃で2日間透析した。透析内液を取りだし、凍結乾燥して標記

化合物(3)(2.9g)を得た。この物質の糖残基当りのカルボキシメチル化度は、0.2であった。

参考例3

カルボキシメチルプルランナトリウム塩 (4)

参考例4

カルボキシメチルプルランナトリウム塩 (6)

プルラン(5)(0.5g、重量平均分子量:約40万、株式会社林原生物化学研究所製)を1 N 水酸化ナトリウム溶液(25 ml)に溶解した。次にクロロ酢酸(0.75g)を加えて、70℃で2時間攪拌した。反応後、メタノール(100 ml)を添加し、遠心分離した後、析出した沈殿物を精製水(10 ml)に溶解し、透析膜(分

子量カットオフ12, 000~14, 000、スペクトラム社製)を用いて、精製水を外液として4℃で2日間透析した。透析内液を取りだし、凍結乾燥して標記化合物 (6) (0, 45g) を得た。この物質の糖残基当りのカルボキシメチル化度は、0, 2であった。

参考例5

カルボキシメチルプルランナトリウム塩 (8)

プルラン(7)(0.5g、重量平均分子量:約2万 3千)(株式会社林原生物化学研究所製)を6N水酸化 ナトリウム溶液(7m1)に溶解した。次にクロロ酢酸 (1.5g)を加えて、70℃で2時間攪拌した。反応 後、メタノール(100m1)を添加し、遠心分離した。後、 析出した沈殿物を減圧下で乾燥した。同様の操作をらいまりを に1回繰り返した後、精製水(10m1)に溶解し、透析 膜(分子量カットオフ1,000、スペクトラム社製) を用いて、精製水を外液として4℃で2日間透析した。 透析内液を取りだし、凍結乾燥して標記化合物(8) (0.4g)を得た。この物質の糖残基当りのカルボキシメチル化度は、1.0であった。

参考例 6

3'-N-(G1y-G1y-Phe-G1y)-D XR•HC1(10)

 N^{α} - Trt-Gly-Gly-Phe-Gly(9) (475 mg, 0.82 mmol) およびN-ヒドロキシコハ

ク酸イミド (115 mg、1. 0 mmol) を N , N - ジメチ ルホルムアミド (4 ml) に溶解して4℃に冷却した。次 にN, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド (206 mg、 1 . 0 mmol) を添加して 4 ℃ で 2 時間 攪 拌 した。 こ の溶液にDXR (446mg、0.82mmol) を溶解した N, N-ジメチルホルムアミド (3 ml) 溶液を加えて、 4℃で10時間攪拌した。反応液に水(30㎜)を加え て、クロロホルム(100 ml×3回)で抽出し、有機層 を硫酸ナトリウムで乾燥し、留去して、さらにシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー (2.5cm×40cm、クロ ロホルム:メタノール=20:1)で精製して3′-N - (N α - T r t - G 1 y - G 1 y - P h e - G 1 y) - D X R (766 mg) を得た。この化合物 (750 mg) を 7 5 % 酢酸 (3 ml) に溶解し、室温で 1 時間攪拌した。 反応液に水 (50ml) を加えて、析出物をろ過した後、 水層を凍結乾燥した。精製水(10m1)に溶解後、陰イ オン交換樹脂 (AGI-X8 (CI 型)、BIO-R A D) 5 mlのカラムに通した。クロロホルムで抽出した 後、水層を凍結乾燥して標記化合物(10)(462mg) を得た。 1 H - n. m. r. (CD₃OD): δ7. 9 1 (d, 1 H, J = 7. 6 H z, H - 1) 7. 8 0 (t. 1 H, H - 2) 7.54 (d, 1 H, J = 8.3 Hz, H - 3) 7. 16 ~ 7. 26 (m, 5 H, Phe – a r o m_{2} a t i c) 5. 43 (d, 1 H, J = 3. 9 H z,

H-1') 5.413 (bs, 1 H, H-7) 4.73 (s, 2H, H-14) 4. 43 (dd, 1H, J=8.4, 6. 6 Hz, Phe- α -CH) 4. 30 (q, 1 H, J = 6.6 Hz, H - 5') 4.16 (ddd, 1)H + 3' + 4 = 03 (d, 1 + 3 = 17 = 0 Hz, 1 H, G 1 y $-\alpha$ - C H a) 4. 0 2 (s, 3 H, 4 - OCH_3) 3.86 (d, 1 H, J=16.9Hz, G $1 y - \alpha - C H a) 3. 83 (d, 1 H, J = 17. 0$ H z, $G l y - \alpha - C H b$) 3. 77 (d, 1 H, J =15.9 Hz, Gly $-\alpha$ - CHa) 3.73 (d, 1 H, J = 15. 9 Hz, $G 1 y - \alpha - C H b$) 3. 62 (d, 1H, J=1.5Hz, H-4') 3.59 (d,1 H, J = 16. 9 H z, $G l y - \alpha - C H b$) 3. 13 (dd, 1H, J=13.9, 6.6Hz, Phe- β - C H a) 3. 10 (d, 1 H, J = 18.6 Hz, H - 10a) 3. 00 (d, 1H, J = 18. 6 Hz, H-10b) 2. 94 (dd, 1H, J=13. 9, 8. 4 H z, Phe- β -CHb) 2. 38 (d, 1H, J = 14.7 Hz, H-8a) 2.19 (dd, 1H, J= 14.7, 5.1 Hz, H-8b) 1.98 (ddd,1 H, J = 1 2. 7, 1 2. 7, 3. 9 H z, H - 2'a) 1. 71 (dd, 1H, J = 12. 7, 4. 6Hz, H - 2' b) 1. 28 (d, 3 H, J = 6. 6 H z, H - 6 ') 。

参考例7

3'-N-(Gly-Phe-Gly-Gly)-D XR·HCl(12)

参考例 6 と同様の方法により N α - T r t - G l y -Phe-Gly-Gly (11) (579mg, 1.0mm)ol) とN-ヒドロキシコハク酸イミド(127mg、1. 1 mmol) の N , N - ジメチルホルムアミド (4 ml) 溶液 に N , N ′ - ジシクロヘキシルカルボジイミド (226 mg、1. 1 mmol)を添加し、次いでDXR (544 mg、 1. O mmol) の N , N - ジメチルホルムアミド (3 ml) 溶液を加えて $3'-N-(N^{\alpha}-Trt-Gly-Ph$ e - G l y - G l y) - D X R (670 mg) を得た。次 にこの化合物 (595 mg) を75% 酢酸 (3 ml) で処理 して脱N-トリチル化を行い、塩酸塩へ変換して、標記 化合物 (12) (316 mg) を得た。 $1_{H-n.m.r.}$ (CD₃OD): δ 7. 97 (d, 1 H, J = 7. 3 H z, H - 1) 7. 8 4 (t, 1 H. H - 2) 7. 57 (d, 1 H, J = 8. 3 H z, H - 3) 7. $18 \sim 7$. 28 (m, 5H, Phe-aromati c) 5.44 (d, 1 H, J = 3.4 Hz, H - 1')5. 17 (bs, 1H, H-7) 4. 75 (d, 1H, J = 20. 8 Hz, H-14a) 4.70 (d, 1 H, J = 20.8 H z, H - 14b) 4.59 (dd, 1 H, $J = 8.4, 6.0 Hz, Phe - \alpha - CH) 4.28$

(q, 1 H, J = 6.6 Hz, H - 5') 4.14 (dd d, 1 H, H - 3') 4.03 (s, 3 H, 4 - 0 C H_3) 3.85 (d, 1 H, J = 16.6 Hz, 1 H, $G 1 y - \alpha - C H a) 3. 84 (d, 1 H, J = 16.$ $1 \, \text{Hz}$, $G \, 1 \, \text{y} - \alpha - C \, \text{Ha}$) $3 \, . \, 7 \, 9$ (d, $1 \, \text{H}$, J= 16.6 Hz, Gly $-\alpha$ - CHb) 3.69 (d, 1 H, J = 1 6. 1 H z, $G 1 y - \alpha - C H b$) 3. 68 (d, 1 H, J = 16. 1 Hz, $G l y - \alpha - C \text{ Ha}$) 3. 62 (d, 1 H, J = 1. 5 H z, H - 4') 3. 5 6 (d, 1 H, J = 1 6. 1 Hz, $G l y - \alpha - C H$ b) 3. 12 (dd, 1 H, J = 14.0, 6.0 Hz, P h e $-\beta$ - C H a) 3. 1 2 (d, 1 H, J = 18. $5 \, H \, z$, $H - 1 \, 0 \, a$) $3 \, . \, 0 \, 4$ (d, $1 \, H$, $J = 1 \, 8$. 5 H z, H - 1 0 b) 2. 9 4 (dd, 1 H, J = 1 4. 0, 8. 4 H z, P h e $-\beta$ - C H b) 2. 38 (d, 1 H, J = 14.7 Hz, H - 8a) 2. 19 (dd, 1 H, J = 1 4. 7, 5. 1 H z, H - 8 b) 2. 05 (ddd, 1 H, J = 1 2. 7, 1 2. 7, 3. 4 H z, H-2' a) 1. 71 (dd, 1H, J=12. 7, 4. 6 Hz, H-2' b) 1. 28 (d, 3 H, J=6. 6 Hz, H-6').

参考例8

3'-N-(Ala-Leu-Ala-Leu)-D
XR·HCl (14)

参考例 6 と同様の方法により N ^α - T r t - A l a -Leu-Ala-Leu(13)(314mg, 0.50mmol) とN-ヒドロキシコハク酸イミド(71mg、〇. 6 2 mmol) の N , N - ジメチルホルムアミド (3 ml) 溶 液にN, N′ - ジシクロヘキシルカルボジイで ド (12) 7 mg、 O. 6 2 mmol) を添加し、次いで D X R (272 mg、0, 5 0 mmol) o N, N - \emptyset y f u π u Δ r i i(3 ml) 溶液を加えて3′-N-(N^α-Trt-Gl y - P h e - G l y - G l y) - D X R (3 2 4 mg) を 得た。次にこの化合物(310mg)を75%酢酸(3ml) で処理して脱Nートリチル化を行い、塩酸塩へ変換して、 標記化合物(14)(217mg)を得た。 1 H - n . m . r . (CD $_{3}$ OD) : δ 7 . 9 5 (d, 1 H, J = 7. 3 H z, H - 1) 7. 8 3 (t, 1 H)H-2) 7.57 (d, 1 H, J=8.3 Hz, H-3) 5. 40 (d, 1 H, J = 3. 2 H z, H - 1') 5. 13 (bs, 1H, H-7) 4. 75 (d, 1H, J= 20.8 Hz, H-14a) 4.70 (d, 1 H, J=20. 8 Hz, H - 14 b) 4. 37 (t, 1 H, J = 1 c7. $4 \, \text{Hz}$, $L \, \text{eu} - \alpha - C \, \text{H}$) 4. $3 \, 4$ (t, $1 \, \text{H}$, J = 7. 3 H z, $L e u - \alpha - C H$) 4. 28 (q, 1)

H, J = 6. 6 H z, H - 5') 4. 26 (q, 1 H, q)J = 7. 2 H z, A l a – α – C H) 4. 1 4 (d d d, 1 H, H - 3') 4.03 (s, 3 H, 4 - 0 C H₃) 3. 75 (q, 1 H, J = 7. 1 Hz, $A l a - \alpha - C$ H) 3. 57 (d, 1 H, J = 1. 5 Hz, H - 4') 3. 0.7 (d, 1 H, J = 1.8. 0 H z, H - 1.0 a) 2. 93 (d, 1 H, J = 1 8. 0 H z, H - 1 0 b) 38(d, 1H, J = 14.7Hz, H - 8a) 2.19 (dd, 1H, J = 14.7, 5.1Hz, H - 8b) 2. 05 (ddd, 1 H, J = 12. 7, 12. 7, 3. 2 Hz, H - 2' a) 1. 71 (dd, 1 H, J =12.7,4.6 Hz, H-2' b) 1.54 ~ 1.6 8 (m, 6 H, L e u - β - C H $_2$ X 2, L e u - γ -C H X 2) 1.40 (d,3H,J=7.1Hz,A1 $a - \beta - C H_3$) 1. 28 (d, 3 H, J = 6.6 Hz, H - 6') 1. 26 (d, 3 H, J = 7. 2 Hz, A l $a - \beta - C H_3$) 0.87 ~ 0.93 (m, 12 H, L $e u - \delta - C H_3 X 4)$

参考例 9

$3' - N - G 1 y - D X R \cdot H C 1 (16)$

ヘキシルカルボジイミド (9 1 mg、 0 . 4 4 mmol) を添 加し、次いでDXR (220mg、0.40mmol)のN, N - ジメチルホルムアミド (3 ml) 溶液を加えて 3′- $N - (N^{\alpha} - T r t - G 1 y) - D X R (2 3 3 mg) &$ 得た。次にこの化合物 (213 mg) を75% 酢酸 (3 ml) で処理して脱N-トリチル化を行い、塩酸塩へ変換して、 標記化合物 (16) (148 mg) を得た。 1 H - n. m. r. (CD₃OD) : δ 7. 93 (d, 1 H, J = 6. 8 H z, H - 1) 7. 8 2 (t, 1 H, H-2) 7. 55 (d, 1 H, J=8. 6 Hz, H-3) 5. 42 (d, 1 H, J = 3. 4 H z, H - 1') 5. 17 (bs, 1H, H-7) 4.77 (d, 1H, J=20.0 Hz, H-14a) 4.71 (d, 1H, J=20.0 Hz, H-14b) 4.28 (q, 1H, 6. 4 H z, H - 5') 4. 20 (ddd, 1 H, H -3') 4. 0 3 (s, 3 H, 4 - 0 C H₃) 3. 6 3 $(s, 2H, Gly - \alpha - CH_2)$ 3. 61 (d, 1H,J = 1. 5 H z , H - 4 ') 3 . 0 8 (d , 1 H , J =18.7 Hz, H-10a) 2.96 (d, 1 H, J =18. 7 H z, H - 1 0 b) 2. 3 7 (d, 1 H, J =14.4Hz, H-8a) 2.17 (dd, 1H, J=14.4,5.1 Hz, H-8b) 2.05 (ddd, 1 H, J = 1 2. 7, 1 2. 7, 3. 4 H z, H - 2'a) 1. 75 (dd, 1H, J = 12. 7, 4. 7Hz,

H - 2' b) 1. 28 (d, 3 H, J = 6. 4 Hz, H - 6').

参考例10

3'-N-(Gly-Phe)-DNR·HCl(1 8)

参考例 6 と同様の方法により N ^α - T r t - G l y - P h e (17) (140 mg、 0.30 mmol) と N - ヒドロキシコハク酸イミド (38 mg、 0.33 mmol) の N, N - ジメチルホルムアミド (4 ml) 溶液に N, N′ - ジシクロヘキシルカルボジイミド (68 mg、 0.33 mmol) を添加し、次いで D N R (159 mg、 0.30 mmol) の N, N - ジメチルホルムアミド (3 ml) 溶液を加えて 3′ - N - (N ^α - T r t - G l y - P h e) - D N R (174 mg) を得た。次にこの化合物 (150 mg) を 7 5% 酢酸 (3 ml) で処理して脱 N - トリチル化を行い、塩酸塩へ変換して、標記化合物 (18) (55 mg) を得た。

1 H - n . m . r . (C D 3 O D) : δ 7 . 9 7 (d,
1 H, J = 6 . 8 H z, H - 1) 7 . 8 2 (t, 1 H,
H - 2) 7 . 5 6 (d, 1 H, J = 8 . 3 H z, H - 3)
7 . 1 8 ~ 7 . 2 8 (m, 5 H, P h e - a r o m a t
i c) 5 . 4 0 (d, 1 H, J = 3 . 4 H z, H - 1')
5 . 1 2 (b s, 1 H, H - 7) 4 . 6 4 (d d, 1 H,
J = 9 . 0, 5 . 6 H z, P h e - α - C H) 4 . 2 7

WO 94/19376 PCT/JP94/00322

(q, 1H, J=6.6Hz, H-5')4.13dd, 1H, H-3') 4.03 (s, 3H, 4-0C H_3) 3.60 (d, 1 H, J = 15.9 Hz, G l y $-\alpha - C H a)$ 3. 50 (d, 1 H, J = 15. 9 Hz, $G l y - \alpha - C H b) 3.44 (d, 1 H, J = 1.5$ Hz, H-4') 3. 10 (dd, 1H, J=13. 9, 5. 6 Hz, $P \text{ he} - \beta - C \text{ Ha}$) 3. 05 (d, 1 H, J = 18.5 Hz, H - 10a) 3.00 (d, 1H,J = 18.5 Hz, H - 10b) 2.94 (dd, 1H, $J = 1 3 . 9 , 9 . 0 H z , P h e - \beta - C H b) 2 .$ 36 (s, 3H, H-14) 2. 35 (d, 1H, J=14.4Hz, H-8a) 2. 18(dd, 1H, J=14.4,5,1 Hz, H-8b) 1.94 (ddd, 1 H, J = 1 3. 0, 1 2. 7, 3. 4 H z, H - 2'a) 1. 69 (dd, 1 H, J = 13.0, 4. 6 Hz, H - 2' b) 1. 28 (d, 3 H, J = 6. 6 H z, H - 6 ') _a

参考例11

3'-N-(G1y-G1y-G1y-G1y)-D XR·HC1(20)

参考例 6 と同様の方法により N ^α - T r t - G l y - G l y - G l y - G l y (19) (488 mg、1.0 mm ol) と N - ヒドロキシコハク酸イミド (127 mg、1.1 mm ol) の N, N - ジメチルホルムアミド (5 ml) 溶液

にN, N' - ジシクロヘキシルカルボジイミド (227 mg、1. 1 mmol)を添加し、次いでDXR(544 mg、 1. O mmol) ON, N-ジメチルホルムアミド (3 ml)溶液を加えて3′-N-(N^α-Trt-Gly-Gl y - G l y - G l y) - D X R (759 mg) を得た。次 にこの化合物 (580 mg) を 7 5 % 酢酸 (5 ml) で処理 して脱N-トリチル化を行い、塩酸塩へ変換して、標記 化合物 (20) (380 mg) を得た。 1 H - n . m . r . (CD₃OD - D₂O) : δ 7 . 8 7 (d, 1 H, J = 7. 3 H z, H - 1) 7. 8 3 (t, 1 H, H - 2) 7.55 (d, 1 H, J = 8.3 Hz, H - 3) 5. 43 (d, 1 H, J = 3. 4 H z, H - 1') 5. 09 (bs, 1 H, H-7) 4. 79 (d, 1 H, J = 21.0 Hz, H-14a)4.74(d, 1)H, J = 21.0 Hz, H - 14b) 4.28 (q,H, J = 6.4 Hz, H - 5') 4.16 (ddd, 1H, H-3') 4.04 (s, 3H, 4-0CH₃) 4. 03 (d, 1 H, J = 16. 6 Hz, $G l y - \alpha - C H$ a) 3.98 (d, 1 H, J = 16.6 Hz, G l y a - C H b) 3. 90 (s, 2 H, G l y - $a - C H_2$) 3. 86 (s, 2 H, G l y $-\alpha$ - C H₂) 3. 81 (s, 2 H, $6 \text{ 1 y} - \alpha - 6 \text{ H}_2$) 3. 65 (d, 1 H, J = 1.5 Hz, H - 4'.) 3.07 (d, 1 H, J = $18.6 \,\mathrm{Hz}$, $\mathrm{H} - 10 \,\mathrm{a}$) $3.04 \,\mathrm{(d,1H,J} =$

18.6 H z, H - 10b) 2.36 (d, 1 H, J = 14.7 Hz, H - 8a) 2.18 (dd, 1 H, J = 14.7, 3.4 Hz, H - 8b) 2.03 (ddd, 1 H, J = 14.7, 3.4 Hz, H - 8b) 2.03 (ddd, 1 H, J = 12.7, 3.4 Hz, H - 2'a) 1.75 (dd, 1 H, J = 12.7, 3.9 Hz, H - 2'b) 1.29 (d, 3 H, J = 6.4 Hz, H - 6').

参考例12

3'-N-(Gly-Leu-Phe-Gly)-D XR·HCl(22)

参考例 6 と同様の方法により N ^α - T r t - G 1 y - L e u - P h e - G 1 y (2 1) (5 5 2 mg、 0 . 8 7 mmol) と N - ヒドロキシコハク酸イミド (1 1 5 mg、 1 . 0 mmol) の N , N - ジメチルホルムアミド (5 ml) 溶液に N , N ′ - ジシクロヘキシルカルボジイミド (2 0 6 mg、 1 . 0 mmol) を添加し、次いで D X R (4 7 2 mg、 0 . 8 7 mmol) の N , N - ジメチルホルムアミド (3 ml) 溶液を加えて 3 ′ - N - (N ^α - T r t - G 1 y - L e u - P h e - G 1 y) - D X R (2 4 2 mg) を得た。次にこの 化合物 (1 6 9 mg) を 7 5 % 酢酸 (3 ml) で 処理して 脱 N - トリチル化を行い、 塩酸塩へ変換して、 標記化合物 (2 2) (7 9 mg) を 得た。

1 H - n . m . r . (C D 3 0 D) : δ 7 . 9 5 (d , 1 H , J = 7 . 8 H z , H - 1) 7 . 8 2 (t , 1 H ,

```
H-2) 7. 56 (d, 1 H, J=8. 6 Hz, H-3)
7. 15 \sim 7. 25 (m, 5H, Phe-aromat
ic) 5. 43 (d, 1 H, J = 3. 9 Hz, H - 1')
5. 14 (bs, 1H, H-7) 4. 76 (d, 2H,
J = 20.0 Hz, H-14a)4.71 (d, 1H,
J = 20.0 Hz, H-14b)4.44(dd, 1H,
J = 9. 0, 6. 4 H z, P h e - \alpha - C H) 4. 3 0
(q, 1 H, J = 6.6 Hz, H - 5') 4.30 (t,
1 H, J = 7. 3 H z, L e u - \alpha - C H) 4. 1 5
(ddd, 1H, H-3') 4.03 (s, 3H, 4-
OCH_3) 3. 90 (d, 1 H, J = 16. 9 Hz, G
1 y - \alpha - C H a) 3.74 (d, 1 H, J = 15.9
Hz, Gly-\alpha-CHa) 3. 70 (d, 1H, J=
15. 9 H z, G l y -\alpha - C H b) 3. 62 (d, 1
H, J = 1.5 Hz, H - 4') 3.61 (d, 1 H,
J = 16.9 Hz, Gly - \alpha - CHb) 3.15 (d.
d, 1 H, J = 1 3. 9, 6. 4 H z, P h e - \beta - C
Ha) 3. 10 (d, 1 H, J=18.7Hz, H-1
0a) 3. 01 (d, 1H, J = 18. 7Hz, H - 1
0ь) 2. 96 (dd, 1 H, J = 13. 9., 9. 0 H
z, Phe-\beta-CHb) 2.37 (d, 1H, J=1
  7 \, \text{Hz}, H - 8 \, a) 2. 19 (dd, 1 \, H, J = 1
  7, 5. 1 Hz, H-8b) 2. 04 (ddd, 1
H, J = 1 2 . 7, 1 2, 5, 3 . 9 H z, H - 2' a)
```

1. 7 1 (dd, 1 H, J = 1 2. 5, 4. 2 H z, H - 2'b) 1. 5 5 (m, 1 H, L e u - γ - C H) 1. 4 3 (m, 2 H, L e u - β - C H₂) 1. 2 9 (d, 3 H, J = 6. 6 H z, H - 6') 0. 8 9 (d, 3 H, J = 6. 6 H z, L e u - δ - C H₃) 0. 8 5 (d, 3 H, J = 6. 6 H z, L e u - δ - C H₃) 。 実施例 1

<u>カルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-</u> (Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR(23)

カルボキシメチルプルランナトリウム塩(2)(10 00mg)を水:N, Nージメチルホルムアミド(1:1) 混合液(30ml)に溶解した。この溶液に3′ーNー (G1y-G1y-Phe-G1y)-DXR・HC1 (10)(220mg)を溶解した水:N, Nージメチル ホルムアミド(1:1)混合液(6 ml)および1-エト キシカルボニル-2-エトキシ-1,2-ジヒドロキノ リン(1000mg)を加えて室温で2時間攪拌した。 がで多折膜(分子量カットオフ12,000~14, 000、スペクトラム社製)を用いて、精製水を外液と して4℃で2日間透析した後、陽イオン交換樹脂(AG 50W-X8(Na *型)、BIO-RAD)50mlの カラムに通し、さらに精製水に対して4℃で2日間透析 した。透析内液を取り出し、凍結乾燥させて標記化合物 した。透析内液を取り出し、凍結乾燥 率は、478nmにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、6.1%(重量%)であった。本複合体の紫外・可視部吸収スペクトルとゲルろ過溶出パターン(検出:478nmにおける可視吸光度)はそれぞれ図1、図2に示されるとおりである。

実施例2

<u>カルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-</u> (G1y-G1y-Phe-G1y)-DXR(24)

実施例1と同様の方法によりカルボキシメチルプルランナトリウム塩(3)(450mg)の水:N, Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(13.5ml)と3、-Nー(G1y-G1y-Phe-G1y)-DXR・HC1(10)(100mg)の水:N, Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(4, 5ml)および1-エトキシカルボニルー2-エトキシー1, 2ージは1-ロキノリン(450mg)とを反応させて標記化合物(24)(420mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、478mにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、5、8%(重量%)であった。本複合体の紫外・可視部吸収スペクトルとゲルろ過溶出パターン(検出:478mmにおける可視吸光度)はそれぞれ図3、図4に示されるとおりである。

実施例3

カルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-

(G 1 y - G 1 y - P h e - G 1 y) - D X R (25)

実施例1と同様の方法によりカルボキシメチルプルランナトリウム塩(4)(600mg)の水:N, Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(18ml)と3′ーNー(G1yーG1yーPheーG1y)ーDXR・HC1(10)(270mg)の水:N, Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(6ml)および1ーエトキシカルボニルー2ーエトキシー1, 2ージヒドロキノリン(600mg)とを反応させて標記化合物(25)(705mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、478mmにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、12.4%(重量%)であった。

実施例4

<u>カルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-</u> (Gly-Phe-Gly-Gly)-DXR(26)

実施例 1 と同様の方法によりカルボキシルメチルプルランナトリウム塩 (2) (1000mg) の水:N, Nージメチルホルムアミド (1:1) 混合液 (30ml) と3 - N- (G1y-Phe-G1y-G1y) - DXR
・HC1(12) (220mg) の水:N, Nージメチルホルムアミド (1:1) 混合液 (10ml) および1-エトキシカルボニルー2-エトキシー1, 2-ジヒドロキノリン (1070mg) を得た。本複合体の薬物の導入率は、4

78 n m における可視吸光度および複合体の総重量から 算出したところ、6.1% (重量%)であった。

実施例5

<u>カルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-</u>
(Ala-Leu-Ala-Leu)-DXR(27)

実施例1と同様の方法によりカルボキシメチルプルランナトリウム塩(2)(750mg)の水: N , N ージメチルホルムアミド(1:1)混合液(22m1)と3′ーNー(A1a-Leu-A1a-Leu)-DXR・HC1(14)(180mg)の水: N , N ージメチルホルムアミド(1:1)混合液(8m1)および1-エトキシカルボニルー2-エトキシー1,2-ジヒドロキノリン(750mg)とを反応させて標記化合物(27)(856mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、478mmにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、6.7%(重量%)であった。

実施例6

<u>カルボキシメチルプルランナトリウム塩 - 3 ′ - N -</u>G 1 y - D X R (28)

実施例 1 と同様の方法によりカルボキシメチルプルランナトリウム塩(6)(2 0 0 mg)の水: N, N-ジメチルホルムアミド(1:1)混合液(6 ml)と 3′-N-G1y-DXR・HC1(16)(15 mg)の水: N, N-ジメチルホルムアミド(1:1)混合液(2 ml)及

び1-エトキシカルボニル-2-エトキシ-1, 2-ジヒドロキノリン(100mg)とを反応させて標記化合物(28)(155mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、478nmにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、3.1%(重量%)であった。

実施例7

<u>カルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-</u> G 1 y - D X R (29)

実施例8

<u>カルボキシメチルプルランナトリウム塩 - 3′ - N -</u> (G 1 y - P h e) - D N R (3 0)

実施例1 と同様の方法によりカルボキシメチルプルランナトリウム塩(2)(2 0 0 mg)の水:N, Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(6 ml)と3′ーNー(G 1 y - P h e)-D N R・H C 1 (18) (3 2 mg)の水:N, N′-ジメチルホルムアミド(1:1)混合液(2 ml)および1-エトキシカルボニルー2-エトキシー1, 2-ジヒドロキノリン(2 0 0 mg)とを反応させて標記化合物(3 0)(1 8 5 mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、4 7 8 n m における可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、5.6%(重量%)であった。

実施例9

<u>カルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-</u> (G 1 y - G 1 y - G 1 y) - D X R (3 1)

実施例 1 と同様の方法によりカルボキシメチルプルランナトリウム塩 (2) (300 mg) の水: N, N-ジメチルホルムアミド (1:1) 混合液 (9 ml) と3'-N-(G1y-G1y-G1y)-DXR・HC1(20) (63 mg) の水: N, N-ジメチルホルムアミド (1:1) 混合液 (3 ml) および1-エトキシカルボニル-2-エトキシ-1, 2-ジヒドロキノリン (30 mg) とを反応させて標記化合物 (31) (330 mg)

を得た。本複合体の薬物の導入率は、478nmにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、6.9%(重量%)であった。

実施例10

<u>カルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-</u> (G 1 y - L e u - P h e - G 1 y) - D X R (3 2)

実施例 1 と同様の方法によりカルボキシメチルプルランナトリウム塩(2)(200mg)の水:N, Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(6 ml)と3′ーNー(G 1 yーLeuーPheーG 1 y)ーD X R・H C1(22)(48 mg)の水:N, Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(2 ml)および1ーエトキシカルボニルー2ーエトキシー1, 2ージヒドロキノリン(200mg)とを反応させて標記化合物(3 2)(1 8 3 mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、4 7 8 n m における可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、6. 2%(重量%)であった。

実施例11

<u>カルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-</u> (G 1 y - G 1 y - P h e - G 1 y) - D X R (3 3)

実施例1 と同様の方法によりカルボキシメチルプルランナトリウム塩 (4) (400 mg) の水: N, N-ジメチルホルムアミド (1:1) 混合液 (12 ml) と3'-N-(Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR・H

C 1 (10) (88 mg) の水: N, Nージメチルホルムアミド(1:1) 混合液(4 ml) および1ーエトキシカルボニルー2ーエトキシー1, 2ージヒドロキノリン(400 mg) とを反応させて標記化合物(33)(348 mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、478 n mにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、7.3%(重量%)であった。

実 施 例 1 2

<u>カルボキシメチルプルランナトリウム塩-3′-N-</u> (Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR(34)

実施例1と同様の方法によりカルボキシメチルブルランナトリウム塩(2)(200mg)の水:N, Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(6 ml)と3′ーNー(G1yーGlyーPheーGly)ーDXR・HC1(10)(88mg)の水:N, Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(4 ml)および1ーエトキシカルボニルー2ーエトキシー1, 2ージヒドロキノリン(200mg)とを反応させて標記化合物(34)(251mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、478 n mにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、11.0%(重量%)であった。

参考例13

3'-N-(Gly)₆-DXR・HCl(36) 参考例6と同様の方法によりN^α-Trt(Gly)₆-OH(240mg、0.4 mmol)(35) とN-ヒドロキシコハク酸イミド(57mg、0.5 mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(4ml)溶液にN, N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド(103 mg、0.5 mmol)を添加し、次いでDXR(217 mg、0.4 mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(3ml)溶液を加えて、3'-N[N^α-Trt-(Gly)₆-DXR(177mg)を得た。この化合物(167mg)を75%酢酸(3ml)で処理して脱N-トリチル化を行い、塩酸塩へ変換して標記化合物(36)(98mg)を得た。

¹H - n.m.r. (CD₃ OD - D₂ O) : δ7.73 (t, 1H, H - 2) 7.69 (d, 1H, J = 6.6 Hz, H - 1) 7.42 (d, 1H, J = 8.3 Hz, H - 3) 5.41 (bs, 1H, H - 1') 4.98 (bs, 1H, H - 7) 4.81 (d, 1H, J = 20.3 Hz, H - 14a) 4.70 (d, 1H, J = 20.3 Hz, H - 14b) 4.26 (q, 1H, J = 20.3 Hz, H - 5') 4.16 (ddd, 1H, H - 3') 4.02 (s, 2H, Gly - α - CH₂) 3.98 (s, 3H, 4 - 0CH₃) 3.96 (s, 4H, Gly - α - CH₂) 3.98 (s, 3H, 4 - 0CH₃) 3.96 (s, 2H, Gly - α - CH₂)

PCT/JP94/00322

1 H, J = 1 7. 1 H z, G 1 y - α - C H b)

3. 8 5 (s, 2 H, G 1 y - α - C H₂) 3. 6 8

(d, 1 H, J = 1. 5 H z, H - 4') 2. 9 8 (d,

1 H, J = 1 8. 1 H z, H - 1 0 a) 2. 7 6 (d,

1 H, J = 1 8. 1 H z, H - 1 0 b) 2. 3 4 (d,

1 H, J = 1 4. 2 H z, H - 8 a) 2. 1 3 (d d,

1 H, J = 1 3. 9, 3. 7 H z, H - 8 b) 2. 0 3

(d d d, 1 H, J = 1 3. 2, 1 3. 2, 3. 9 H z,

H - 2' a) 1. 7 6 (d d, 1 H, J = 1 1. 9,

3. 3 H z, H - 2' b) 1. 3 0 (d, 3 H, J =

6. 6 H z, H - 6') .

参考例14

3'-N-(Phe-Gly)-DXR•HCl
(38)

参考例 6 と同様の方法により N ^α - T r t - (P h e - G 1 y) - O H (2 3 2 m g 、 O . 5 mmol) (3 7) と N - ヒドロキシコハク酸イミド(6 3 m g 、 O . 5 5 mmol) の N 、 N - ジメチルホルムアミド(4 m l) 溶液に N 、 N ′ - ジシクロヘキシルカルボジイミド(1 1 3 m g 、 O . 5 5 mmol) を添加し、次いでDXR(2 7 2 m g 、 O . 5 mmol) の N 、 N - ジメチルホルムアミド (3 m l) 溶液を加えて3′ - N - (N ^α - T r t - P h e - G l y) - D X R (2 1 4 m g) を得た。この化合物(2 0 0 m g) を75%酢酸(3 m l) で処理し

て脱 N - トリチル化を行い、塩酸塩へ変換して、標記化合物 (38) (98 m g) を得た。

 1 H - n.m.r. (CD $_{3}$ OD) : δ 7.89 (d, 1 H, J = 7. 3 H z, H - 1) 7. 7 9 (t, 1 H, H - 2) 7. 52 (d, 1 H, J = 8. 3 Hz, H - 3) 7. 2 $1 \sim 7$. 30 (m, 5 H, Phe-aromatic) 5.41 (d, 1H, J = 3.7Hz, H - 1')5.11(bs, 1H, H-7)4.76(d, 2H, J=19.9 Hz, H-14a) 4.71 (d, 1H, J=19.9 Hz, H-14b) 4.27 (q, 1H, J=6. 4 H z, H - 5') 4. 16 (ddd, 1 H, H -3') 4. 05 (dd, 1 H, J = 8. 1, 6. 4 H z, Phe-a-CH) 4. 0.2 (s, 3H, 4-0CH₃) 3. 92 (d, 1 H, J = 16. 5 Hz, $G l y - \alpha -$ C H a) 3.75 (d, 1 H, J = 16.5 H z, $G 1 y - \alpha - C H b) 3. 60 (d, 1 H, J = 1.$ Hz, H-4') 3. 18 (dd, 1H, J=14. 0, 6. 4 Hz, $P \text{ he} - \beta - C \text{ Ha}$) 3. 05 (d, 1 H, J = 18.7 H z, H - 10a) 2.98 (dd, 1 H, $J = 14.0, 8.1 Hz, Phe - \beta - CHb)$ 2. 92 (d, 1 H, J = 1 8. 7 H z, H - 1 0 b) 2. 36 (d, 1 H, J = 14.4 Hz, H - 8a) 17 (dd, 1H, J = 14.4, 4.6Hz, H-8b) 1. 97 (ddd, 1H, J=13. 2,

PCT/JP94/00322

13.2,3.9 Hz, H-2'a)1.73 (dd,

1 H, J = 1 3. 2, 4. 6 H z, H - 2' b)

1. 27 (d, 3H, J = 6. 4Hz, H - 6').

実施例13

カルボキシルメチルプルランナトリウム塩 - 3 ′ - N

- (G 1 y) $_{6}$ D X R (39)

実施例 1 と同様の方法によりカルボキシルメチルプルランナトリウム塩 (2) (300mg)の水:N,Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(9m1)と3ハーNー(G1y)6-DXR・HC1(36)(66mg)の水:N,Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(6m1)および1-エトキシカルボニルー2ーエトキシー1,2ージヒドロキノリン(300mg)とを反応させて標記化合物(39)(327mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、478nmにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、6.3%(重量%)であった。

実施例14

<u>カルボキシルメチルプルランナトリウム塩-3′-N</u> - (Phe-Gly)-DXR(40)

実施例1と同様の方法によりカルボキシルメチルプルランナトリウム塩(2)(250mg)の水:N,N-ジメチルホルムアミド(1:1)混合液(7.5ml)と3'-N-(Phe-Gly)-DXR・HCl(3

8) (45 mg) の水: N, N-ジメチルホルムアミド(1:1) 混合液(2.5 ml) および1-エトキシカルボニル-2-エトキシー1, 2-ジヒドロキノリン(250 mg) とを反応させて標記化合物(40)(223 mg) を得た。本複合体の薬物の導入率は、478 nmにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、6.5%(重量%)であった。

参考例15

スクシニルプルランナトリウム塩 (41)

実施例15

スクシニルプルランナトリウム塩-3′-N (Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR(42)

実施例1と同様の方法によりスクシニルプルランナトリウム塩(41)(300mg)を水:N, Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(9m1)と3′ーNー(G1yーG1yーPheーG1y)ーDXR・HC1(10)(66mg)の水:N, Nージメチルホルル・ジメチルホーとって、10)に66mg)の水:N, Nージメチルホルル・シックにでは、11・1)混合液(3m1)および1ーエトキシー1、2ージヒドロキン(300mg)とを反応させて標記化合物(42)(327mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、47%における可視吸光度および複合体の総重量から合体の素外・可視部吸収スペクトルとゲルろ過溶出の大きのである。

参考例16

低分子量カルボキシメチルキチンナトリウム塩(43)

カルボキシメチルキチン (カルボキシメチル化度: O. 7、片倉チッカリン製) (20.0g) を50m M酢酸ナトリウム溶液 (pH6.0) (2リットル) に溶解し、37℃に加温した。この溶液に精製水に溶解したリゾチーム (卵白由来,51,500 Units/mg solid,生化学工業製) (60mg) を加え、37℃で

5 時間攪拌した。 反応液を 9 9 . 5 % エタノール (1. 2リットル) に加え、生じた沈殿を95%エタノ ール、アセトン、エーテルの順で洗い、減圧下乾燥して、 白色非晶質の(17,6g)を得た。 このカルボキシメチルキチン(17.6g)を精製水 (1. 2 リットル) に溶解し、氷冷下、水素化ホウ素ナ トリウム (2.64g)を3回に分けて加え、その後4 ℃で終夜攪拌した。反応液に塩酸を加え p H 4 . 0 に調 整した後、水酸化ナトリウム溶液を加えpH8. 1に調 整した。この溶液をメンプランフィルター (0.3μm) に通し、99. 5%エタノール(10リットル)に加え た。生じた沈殿を95%エタノール、アセトン、エーテ ルの順で洗い、減圧下乾燥し、還元末端が還元されたカ ルポキシメチルキチンナトリウム(14.4g)を得た。 次に、この還元末端が還元されたカルボキシメチルキ チンナトリウム (4.0g)を0.2 M塩化ナトリウム 溶液 (400m1) に溶解し、あらかじめ 0.2 M塩化 ナトリウム溶液で平衡化した陰イオン交換樹脂(AG1 - X 2 (C 1型)、B I O - R A D) 2 4 0 m 1 のカラ ムに添加した。次に種々の濃度の塩化ナトリウム水溶液 で段階的に溶出した。0、4M塩化ナトリウム溶液によ る溶出液を99、5%エタノール(3、5リットル)に 加え、生じた沈殿を95%エタノール、アセトン、エー テルの順で洗い、減圧下乾燥し、さらに低分子化したカ

実施例16

<u>カルボキシメチルキチンナトリウム塩-3′-N-</u> (G1y-G1y-Phe-G1y-)-DXR(44)

実施例1と同様の方法によりカルボキシメチルキトサンナトリウム塩(43)(100mg)の水:N,N-ジメチルホルムアミド(1:1)混合液(3m1)と、3'-N-(G1y-G1y-Phe-G1y)-DX
R・HC1(10)(10.4mg)の水:N,N-ジメチルホルムアミド(1:1)混合液(1m1)および1-エトキシカルボニル-2-エトキシ-1,2-ジヒ

ドロキノリン(100mg)とを反応させて標題化合物(44)(96mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、478mmにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、2.7%(重量%)であった。本複合体の紫外・可視部吸収スペクトルとゲルろ過溶出パターン(検出:478mmにおける可視吸光度)はそれぞれ図9、図10に示される通りである。

参考例17

カルボキシメチルデキストランナトリウム塩(45) デキストラン(分子量約7万、ファルマシア製)(1. 0g)を6N水酸化ナトリウム溶液(8.3m1)に、 溶解し70℃に加熱した。モノクロロ酢酸(2.0g) を加えて70℃で20分間攪拌した。反応液をメタノール (500m1)に加えた。反応液を生じた沈殿を精製水 (20m1)に溶解し、透析膜(分子量カットオフ12, 00~14,000、スペクトラム社製)を用いて、 精製水を外液として4℃で2日間透析した。透析内液を とり出し、凍結乾燥して、標記化合物(45)(0.9 g)を得た。この物質の糖残基当りカルボキシメチル化 度はアルカリ滴定から0.6であった。

実施例17

<u>カルボキシメチルデキストランナトリウム塩-3′-</u>N-(Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR(4

6)

実施例1と同様の方法によりカルボキシメチの水:N, N - ジメチルホルムアミド(1:1)の混合液(G 1 y - G 1 y - P h e - G 1 y N - ジメチルホルムアミド(1:1)の水:N - ジメチルホルムアミド(1 i 1)の水:N - i 2 -

参考例18

低分子量カルボキシメチルマンノグルカン(47)

放線菌ミクロエロボスポリアテ・グリゼアの培養液より分離して得られるマンノグルカン(7. 0g)を0. 1 N塩酸(280m1)に溶解し、80℃で7. 5 時間加熱した。反応液を氷冷下、5N水酸化ナトリウム溶液でpH7. 0に調製し、99. 5%エタノール900m1)に加えた。生じた沈殿を95%エタノールで洗い、次いで精製水(450m1)に溶解した。この溶液を陽

イオン交換樹脂(AG50W-X2(H ⁺型)、BIO-RAD)60m1のカラムに添加し、溶出液をさらに陰イオン交換樹脂(AG1-X2(C1 ⁻型)、BIO-RAD)60m1のカラムに添加した。 最終溶出液を250m1に減圧下濃縮し、99.5%エタノール(800m1)に加えた。生じた沈殿を95%エタノール、アセトン、エーテルの順で洗い、減圧下乾燥し、低分子量マンノグルカン(6.02g)を得た。

こうして得られた低分子量マンノグルカン(3.98g)を、1 M塩化ナトリウム溶液(400ml)に溶解し、次にメタノール(533ml)を加えた。生じた沈殿を精製水(100,1)に溶解し、99.5%エタノール(400ml)に加えた.生じた沈殿を95%エタノール、アセトン、エーテルの順で洗い、減圧下乾燥し、低分子量マンノグルカン(2.0g)を得た。

この低分子量マンノグルカン(1.80g)に精製水(72m1)および水酸化ナトリウム(12.6g)を加え溶解した。氷冷下、この溶液にクロロ酢酸(18.0mg)を加え、室温下20時間攪拌した。反応液に酢酸を加え、pH8.0に調整し、次に反応液をメタノール(360m1)に加えた。生じた沈殿をメタノール、セトン、エーテルの順で洗い、減圧下乾燥し、低分子量カルボキシメチルマンノグルカンナトリウム塩(2.23g)を得た。

カルボキシメチル化をさらに1回繰り返して標記化合物 (2.25g)を得た。デキストランを標準物質をするゲルろ過法により求めた分子量は約11万であった。この物質の糖残基当りのカルボキシメチル化度はアルカリ滴定から0.8であった。

実施例18

<u>カルボキシメチルマンノグルカンナトリウム塩-3′</u> - N - (Gly-Gly-Phe-Gly) - DXR (48)

参考例19

N - アセチル - 脱 N - 硫酸化ヘパリン(4 9)

脱 N - 硫酸化 - ヘバリンナトリウム塩(1.0g、マカ B B 由来、シグマ社製)を飽和炭酸水素ナトリを15分おきに4回に分けて加え、その後4℃で終夜撹拌した。 反応液に酢酸を加え、pH6.5に加え、生じた次り9.5% エタノール(700m1)に加え、ユフィルターンに溶かし、メンを到した。この溶出にカンシので、カール、アセトン、エーテルの順で洗浄し、減圧下パリートン、ロリウム塩(49)(900mg)を得た。デキスとのよった。

実施例19.

<u>N-アセチルー脱N-硫酸化ヘパリンナトリウム塩-</u> (Gly-Gly-Phe-Gly)-DXR複合体 (50)

Nアセチルー脱Nー硫酸化ヘパリンナトリウム塩(49)(340mg)の水:N,Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(20ml)と3'ーNー(GlyーGlyーGlyーDXR・HCl(10)(75mg)の水:N,Nージメチルホルムアミド(1:

1) 混合被10m1および1-エトキシカルボニル-2 -xh+y-1, 2-yk+p+1yy (340mg) を加えて室温で3時間撹拌した。反応液を透析膜(分子 量カットオフ12,000~14,000、スペクトラ ム社製)を用いて、精製水を外液として4℃で3日間透 析した。透析内液を陽イオン交換樹脂(AG50W-X 8 (Na⁺型)、BIO-RAD) 2 0 m l のカラムに 通し、さらにメンブランフィルター(O . 4 5 μ m)を 通した。この溶出液を99.5%エタノール(400m 1) に加え、生じた沈殿を95%エタノール、アセトン、 エーテルの順で洗浄し、減圧下乾燥した。生じた残渣を 精製水20m1に溶かした後、メンプランフィルター (O. 45 μm) を通し、凍結乾燥することにより、標 題化合物(50)(328mg)を得た。本複合体の薬 物の導入率は、478mmにおける可視吸光度および複 合体の総重量から算出したところ、4.2%であった。 本複合体の紫外・可視部吸収スペクトルとゲルろ過溶出 パターン(検出:478nmにおける可視吸光度)はそ れぞれ図15、図16に示される通りである。

参考例20

低分子量ヒアルロン酸ナトリウム塩 (51) (52)

ヒアルロン酸ナトリウム関節内注射液 (鶏冠由来、重量平均分子量: 6 0 万~1 2 0 万、生化学工業・科研製薬製、2 5 mg/2.5 ml溶液) 1 1 0 m l に、1.5 M

塩化ナトリウム・1 M酢酸ナトリウム溶液(pH5. 〇)(11m1)を加え37℃に加温した。この溶液に、水冷した精製水に溶解したヒアルロニダーゼ2200U(羊睾丸由来、2400Units/mg solid,シグマ社製)を加え、37℃で2時間撹拌した。反応液を99. 5%エタノール(1. 4リットル)に加え、生じた沈殿を蒸留水20m1に溶かし、メンブランフィルター(0. 45μm)を通した。この溶出液を99. 5%エタノール(200m1)に加え、生じた沈殿を95%エタノール、アセトン、エーテルの順で洗浄し、減圧下乾燥し、白色非晶質のヒアルロン酸ナトリウム塩(991mg)を得た。

次に、このヒアルロン酸ナトリウム塩(700mg)を0.1M塩化ナトリウム溶液(70m1)に溶解した陰のかじめ0.1M塩化ナトリウム溶液で平衡化した陰イオン交換樹脂(AGMP-1(C1 型)、BIO-RAD)70m1のカラムに添加した。次に一種ケーの塩をででいまり、塩濃度に対応したのの塩に対応ででで、カラのカール(1.5リットル、メンフィルター(1.5リットル、メンフィルター(100m1)に加え、塩にた、カラ・カール(100m1)に加えて、カラ・カール(100m1)に加えて、カラ・カール(100m1)に加えて、地震を95%エタノール、アセトン、エーテルの順で

洗浄し、減圧下乾燥し、ヒアルロン酸ナトリウム塩をそれぞれ(5 1) 2 5 5 mg、(5 2) 1 7 3 mg、 1 0 9 mg、 8 4 mg得た。デキストランを標準とするゲルろ過法により求めた分子量はそれぞれ約 8 万、 1 7 万、 2 7 万、 4 1 万であった。

実施例20

 ヒアルロン酸ナトリウム塩-3'-N-(Gly-G)

 1 y-Phe-Gly)-DXR(53)

実施例19の方法と同様の方法によりヒアルロン酸ナトリウム塩(150mg)(51)の水:N,Nージメートルホルムアミド(1:1)混合液(12m1)と3パーN-(G1y-G1y-Phe-G1y)-DXR・HC1(10)(33mg)の水:N,Nージメチルルルムアミド(1:1)混合液(3m1)および1-エトキシー1,2-ジヒドコーキンカルボニルー2-エトキシー1,2-ジヒドコーキンカルボニルー2-エトキンー1,2-ジヒドコーキンカルボニルー2-エトキンー1,2-ジヒドコーキンカルボニルー2-ボでは記化合物(53)(164mg)を得た。本複合体の薬物のの染面量がある。本複合体の紫外・可視の水皮がルろ過溶はパターン(検出:478mmにおける可視吸光皮)はそれぞれ図17、8mmにおける可視吸光皮)はそれぞれ図17、8mmにおける可視吸光皮)に示される通りである。

実施例21

ヒアルロン酸ナトリウム塩-3′-N-(G1y-G

1 y - P h e - G 1 y) - D X R (54)

ヒアルロン酸ナトリウム塩(51)の代わりにヒアルロン酸ナトリウム塩(52)を用いた以外は実施例20と同様の方法で反応を行い、標記化合物(54)(163mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、478mmにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、5.7%であった。

実施例22

<u>ヒアルロン酸ナトリウム塩-3′-N-(Gly-G</u> ly-Phe-Gly)-DXR(55)

実施例19と同様の方法によりヒアルロン酸ナトリウム塩(100mg)(ブタ皮由来、Mw=4万~6万、生化学工業製)の水:N,Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(12m1)と3′ーNー(G1yーG1y-Phe-G1y)-DXR・HC1(10)(22mg)の水:N,Nージメチルホルムアミド(1:1)混合液(2m1)および1-エトキシカルボニルー2-エトキシー1,2-ジヒドロキノリン(100mg)を反応させて標記化合物(55)(87mg)を得た。本複合体の薬物の導入率は、478mmにおける可視吸光度および複合体の総重量から算出したところ、5.4%であった。

参考例の一部をスキームとして表わすと以下のとおり である。

実験例1

抗腫瘍効果

ウォーカー 2 5 6 ラット乳癌細胞 1 × 1 0 ⁷ 個を、ウィスター系の雌性ラット(6 週令、 1 1 0 ± 1 0 g)の鼠径部筋肉内に移植し、 3 日後に被検化合物として実施例 5 で得た化合物(2 7)、実施例 1 で得た化合物(2 3)またはドキソルビシン塩酸塩を生理食塩水に溶解したものを、 1 群 5 匹として尾静脈内に投与した。 なお投与量はドキソルビシン換算で 5 1 . 2 , 1 2 8 , 3 2 0 , 8 0 0 μ g / kgとした。

癌移植7日後に、ラットを放血死させ、腫瘍を摘出し、 腫瘍重量を測定することにより、抗腫瘍効果を判定した。

投与量と腫瘍重量の関係は図19に示される通りであった。図19から明らかなようにいずれの投与量の場合も、ドキソルビシンと比較して本発明による薬物複合体は優れた抗腫瘍効果を示した。

実験例2

ラットの体重推移

ウィスター系の雌性ラット(6週令、110±10g)を用いて、被検化合物として実施例5で得た化合物(27)、実施例1で得た化合物(23)またはドキソルビシンを生理食塩水に溶解したものを、1群5匹として10mg/kg尾静脈内に投与した。投与後から体重推移および延命を調べ、毒性・副作用の指標とした。試料投与後

のラットの体重推移は試料投与時の体重に対する百分率で示した。

1 Ong/kg投与群のラットの体重変化は図2 Oに示される通りである。ドキソルビシンならびに本発明に本る薬物複合体は、投与後初期に体重がやや低下する傾向が見られたがドキソルビシンに比べてその程度は軽度であった。さらに薬物複合体投与群では、その後体重が増加し、複合体投与後1 O 日前後には投与時の体重まで回復した。一方、ドキソルビシン投与群においては投与時の体重に回復せず死亡例も認められた。

以上の結果より、本発明による複合体にあっては抗腫瘍活性の増大と、毒性・副作用の減少が認められる。従って本発明による薬物複合体は治療係数の向上した有用な高分子医薬となりうることが示唆された。

請 求 の 範 囲

2. カルボキシル基を有する多糖が、その一部もしくは全部の水酸基の水素原子がカルボキシC₁₋₄アルキル基で置換されまたはその一部もしくは全部の水酸基にエステル結合を介して多塩基性酸が導入されてなるもの、である請求の範囲第1項に記載の多糖誘導体およびその塩。

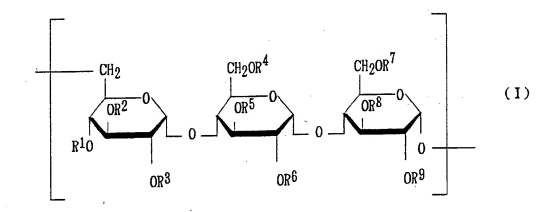
3. その一部もしくは全部の水酸基の水素原子がカルボキシC₁₋₄アルキル基で置換されまたはその一部もしくは全部の水酸基にエステル結合を介して多塩基性酸が導入される前記多糖が、プルラン、デキストラン、マンノグルカン、マンナン、キチン、イヌリン、レバン、キシラン、アラビナンから選択されるものである、請求の範囲第2項に記載の多糖誘導体およびその塩。

WO 94/19376

4. カルボキシC₁₋₄アルキル基がカルボキシメチル基である、請求の範囲第3項記載の多糖誘導体およびその塩。

5. 多塩基性酸が、コハク酸、マレイン酸、グルタール酸、アジピン酸、シトラコン酸、シスアコニット酸、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、マロン酸、フマル酸、ジグリコール酸から選択されるものである、請求の範囲第3項に記載の多糖誘導体およびその塩。

6. 前記多糖がプルランである多糖誘導体であって、そのプルラン部分の分子量が2×10³~1×10⁶であり、下記の一般式(I)で表される繰り返し単位を含んでなる、請求項第1項~第5項いずれか一項に記載の多糖誘導体およびその塩。



(上記式中、R¹⁻⁹は、同一または異なっていてもよく、それぞれ水素原子、基-(CH₂) m-CO-X、

ここで、Xは、水素原子または1~8個の同一もしな、水素原子または1~8個の同一もしまるアミノ酸を含んでなるペプチド鎖を表してない基との結合に関与してないが基との部または全部は、カルボキシル基、アミノはを有する他のできずるルボキシル基、アミノ基または水酸基と、酸アド結合またはエステル結合していてもよく、

mは1~4の整数を表し、nは1~4の整数を表す)
7. 前記多糖がキチンである多糖誘導体であって、
そのキチン部分の分子量が2×10³~1×10⁶であ
り、下記の一般式(II)で表される繰り返し単位を含ん
でなる、請求項第1項~第5項いずれか一項に記載の多
糖誘導体およびその塩。

$$\begin{array}{c|c}
\hline
 & OR^1 \\
\hline
 & OR^2 \\
\hline
 & OR^4 \\
\hline
 & OR \\
 & OR \\
\hline
 & OR \\
\hline
 & OR \\
 & OR \\
\hline
 & OR \\
 & OR \\
\hline
 & OR \\
 & O$$

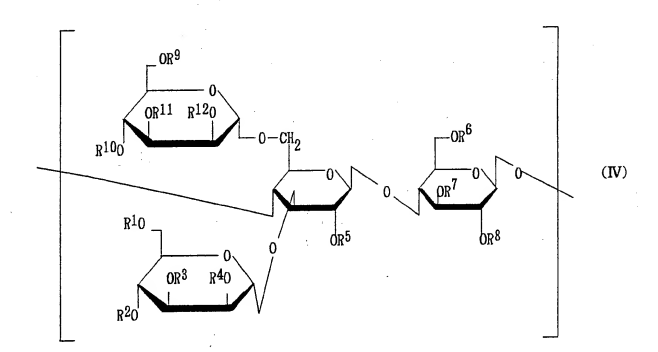
(上記式中、R¹⁻⁴は、同一または異なっていてもよく、それぞれ請求の範囲第6項で定義されたものと同一内容の基を表す)

8. 前記多糖がデキストランである多糖誘導体であって、そのデキストラン部分の分子量が2×10⁸~2×10⁶であり、下記の一般式(111)で表される繰り返し単位を含んでなる、請求の範囲第1項~第5項いずれか一項に記載の多糖誘導体およびその塩。

$$\begin{array}{c|c}
\hline
 & CH_2 \\
\hline
 & R^{10} \\
\hline
 & R^{30}CH_2 \\
\hline
 & OR^4 \\
\hline
 & OR^6
\end{array}$$
(III)

(上記式中、R¹⁻⁶は、同一または異なっていてもよく、それぞれ請求の範囲第6項で定義されたものと同一内容の基を表す)

9. 前記多糖がマンノグルカンである多糖誘導体であって、そのマンノグルカン部分の分子量が2×10⁸ ~ 2×10⁶ であり、下記の一般式(IV)で表される繰り返し単位を含んでなる、請求の範囲第1項~第5項いずれか一項に記載の多糖誘導体およびその塩。



(上記式中、R¹⁻⁹は、同一または異なっていてもよく、それぞれ請求の範囲第 3 項で定義されたものと同一内容の基を表し、R¹⁰⁻¹²は同一または異なっていてもよく、それぞれ R¹⁻⁹と同一内容の基を表す)

WO 94/19376

10. カルボキシル基を有する多糖が、ヒアルロン酸、ペクチン酸、アルギン酸、コンドロイチン、Nーアセルー脱 Nー硫酸化ヘパリンから選択されるものである、請求の範囲第1項に記載の多糖誘導体およびそののいかの分子量が2×10³~6×10⁴あり、下記の一般であってまされる繰り返し単位を含んでなる、請求の範囲第10項に記載の多糖誘導体およびその塩。

(V)

(上記式中、Xは1~8個の同一または異なるアミノ酸を含んでなるペプチド鎖を表し、該ペプチド鎖の、Nアセチルー脱N硫酸化ヘパリンとの結合に関与してないアミノ基またはカルボキシル基の一部または全部は、カルボキシル基、アミノ基または水酸基と、酸アミの該カルボキシル基、アミノ基または水酸基と、酸アミ

ド結合またはエステル結合していてもよい)

12. 前記多糖がヒアルロン酸である多糖誘導体であって、そのヒアルロン酸部分の分子量が2×10⁸~1×10⁶であり、下記の一般式(VI)で表される繰り返し単位を含んでなる、請求の範囲第10項に記載の多糖誘導体およびその塩。

(上記式中、 X は請求の範囲第11項で定義されたものと同一内容のペプチドを表す)

13. ペプチドが2~4個のアミノ酸からなるものである、請求の範囲第1項~第12項に記載の多糖誘導体およびその塩。

14. アミノ基、カルボキシル基または水酸基を有する他の化合物が薬物である、請求の範囲第1項~第13項に記載の多糖誘導体およびその塩。

15. 薬物が抗腫瘍剤である、請求の範囲第14項に記載の多糖誘導体およびその塩。

16. 抗腫瘍剤がドキソルビシン、ダウノルビシンから選択されるものである請求の範囲第15項に記載の

多糖誘導体およびその塩。

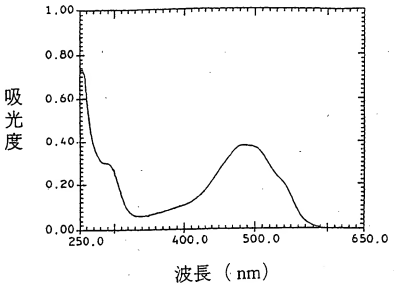
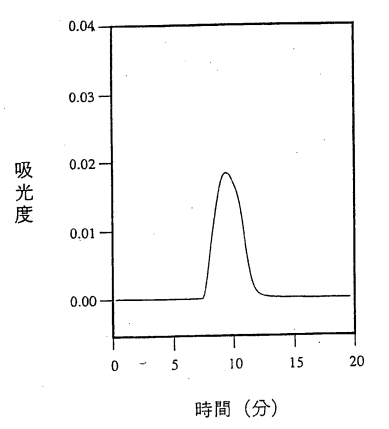


FIG. I



F1G. 2

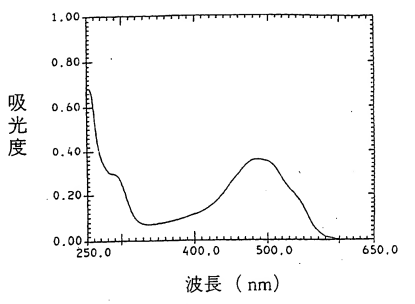
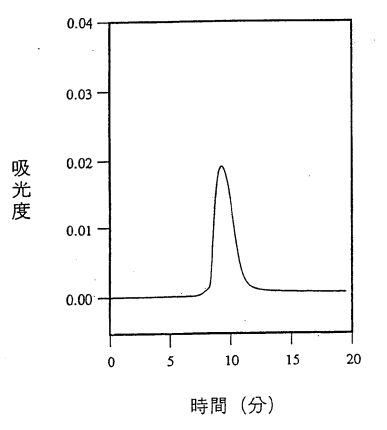


FIG. 3



F1G. 4

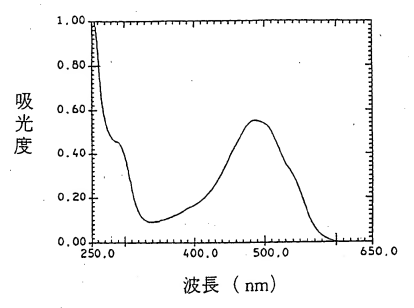
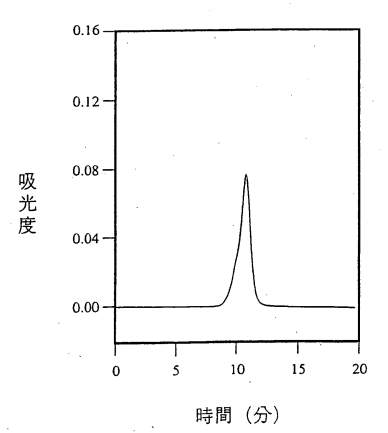


FIG. 5



F I G. 6

WO 94/19376 PCT/JP94/00322

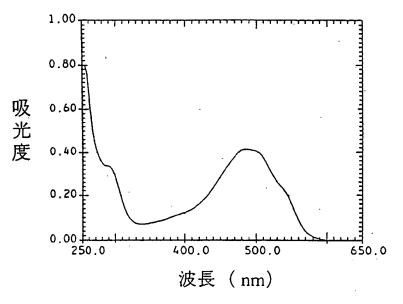
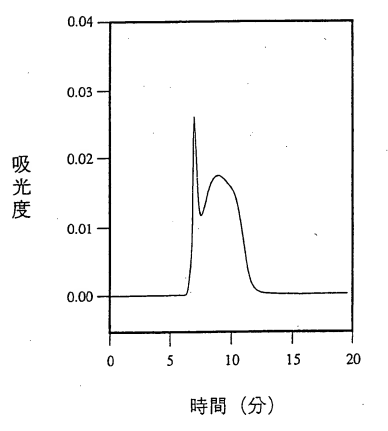
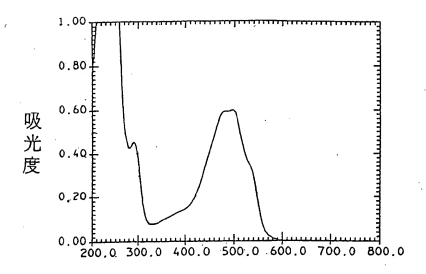


FIG. 7

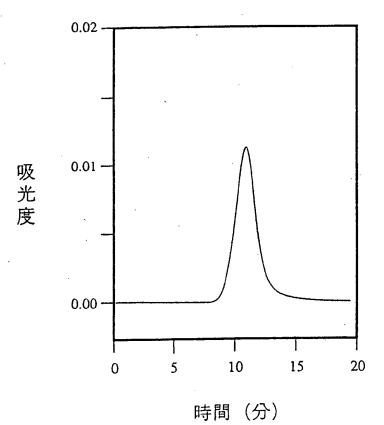


F I G. 8



波長 (nm)

F1G. 9



F I G. 10

WO 94/19376 PCT/JP94/00322

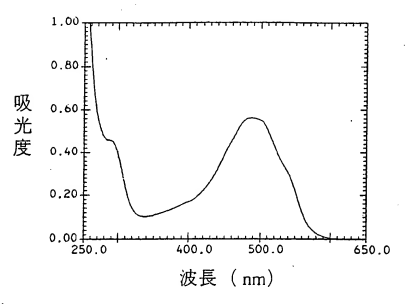
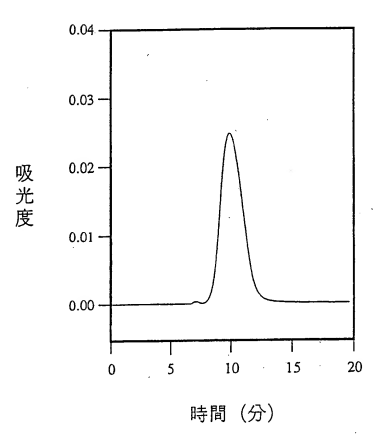
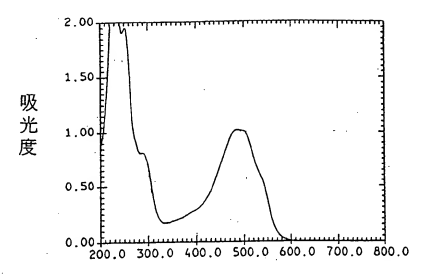


FIG. II



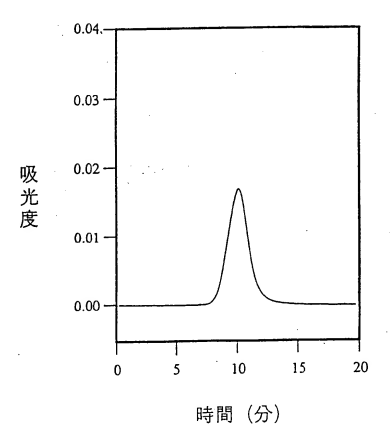
F I G. 12

6/11



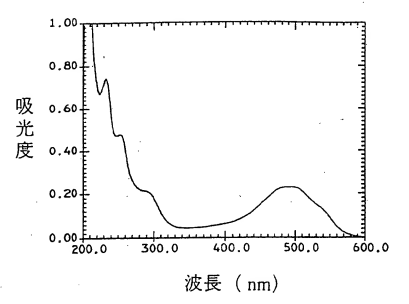
波長 (nm)

F1G. 13

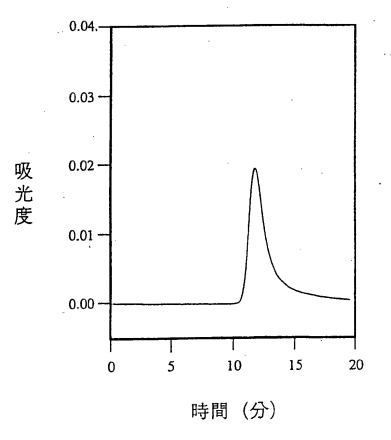


F1G.14

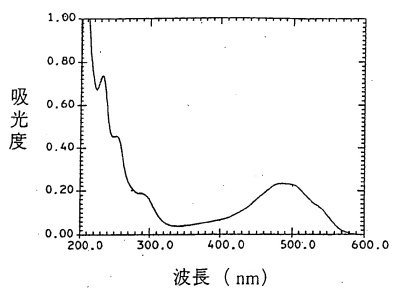
7/11



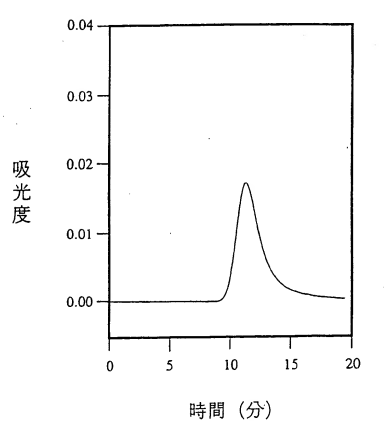
F I G. 15



F I G. 16



F I G. 17



F I G. 18

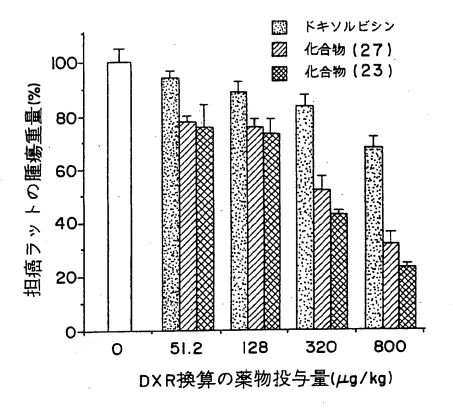


FIG. 19

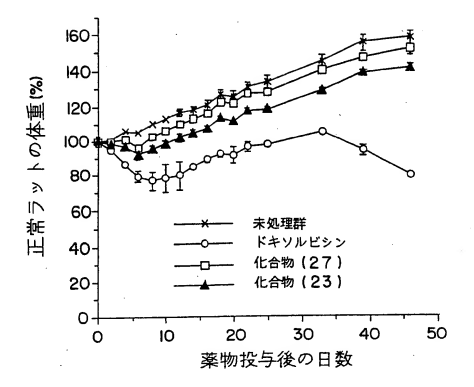


FIG. 20

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP94/00322

1								
Int. Cl ⁵ C08B37/00								
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
B. FIELDS SEARCHED								
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. C1 ⁵ C08B37/00								
int.	C1° C08B37700							
Documentati	on searched other than minimum documentation to the ex	tent that such documents are included in th	e fields searched					
	ata base consulted during the international search (name o	f data hase and where practicable, search to	erms used)					
Electronic da	IS Base consulted duting the international season (name of	, p	ŕ					
	·							
		 						
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
A	JP, A, 59-220197 (Snow Brand Milk Products 1-16							
	Co., Ltd.),							
	December 11, 1984 (11. 12. 84), Line 5, lower left column to line 4,							
	lower right column, page 1	,						
	(Family: none)							
	·							
	·							
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.								
• Special categories of cited documents: "T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand								
"A" docume	"A" document defining the general state of the art which is not considered the principle or theory underlying the invention							
"E" carlier o	"E" earlier document but published on or after the international filling date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive							
cited to	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is bestablish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alor	ie					
special	reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the	step when the document is					
means	ent published prior to the international filing date but later than	being obvious to a person skilled in t	he art					
the priority date claimed "&" accument member of the same patent taminy								
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report								
May	9, 1994 (09. 05. 94)	May 17, 1994 (17.	05. 94)					
Name and mailing address of the ISA/		Authorized officer						
1	nnese Patent Office		·					
Facsimile N		Telephone No.						



国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP 94 / 00322

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))						
	Int. CL	C08B37	7/00			
B. 調査を行	った分野					
調査を行った最	小限資料(国際特許	分類(IPC))				
	Int. CL	C 0 8 B 3 7	7/00			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの						
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)						
C. 関連すると認められる文献						
引用文献の カテゴリー*	引用文制	名 及び一部の箇	所が関連する	6ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
A	11 12月	1984(1	1, 12	D乳業株式会社), . 84), 第4行(ファミリーなし)	1-16	
□ C翻の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。						
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日の後に公表された文献			れたもの の発行日 する文献	「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文 献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性 がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日 09.05.94				国際調査報告の発送日 17.0 5.94		
名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100 東京都千代田区館が関三丁目4番3号			3 号	特許庁審査官(権限のある職員) 弘 實 謙 二	C 7 4 3 3	